

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

Soin général :

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 :

Toutes 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.

Éducation :

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.

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1574

Société : RAM

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : ABOUELHOUDA Abdellatif

Date de naissance : 1950

Adresse : Hay Yasmina II Rue 52 N° 15 Ain Chok

Tél. : 06 65 333 666

Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 05/05/2021

Nom et prénom du malade : Joydai Fakir Age :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Lien de parenté :

Nature de la maladie : cobé

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) : [Signature]



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
05/05/2021			120 DH	R. Sifri Dentiste N° 58 Casablanca 22212627

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie BENMONSSA 26, Av. Cdt. Driss El Harti Jadida 3 - Cité Djemaa Tel.: 052373867 - CASABLANCA	05/05/21	564,90 DH

ANALYSES - RADIGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

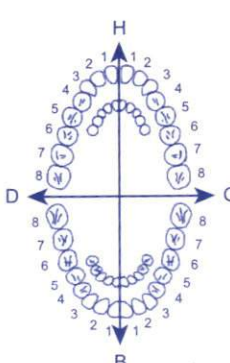
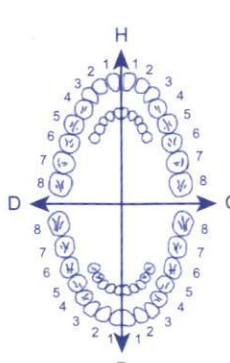
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

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.

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			COEFFICIENT DES TRAVAUX
	H	25533412 00000000 35533411	G	21433552 00000000 11433553
D	00000000	B	00000000	
B	35533411		11433553	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

عيادة الدكتورة سهام حنانة

Cabinet Médical Dr Siham Hanana

Médecine Générale

[Femme , Homme et enfants]

Diplôme d'echographie générale de la

Faculté de médecine de Casablanca

Suivi de la grossesse

Electrocardiogramme



الطب العام

(نساء، رجال وأطفال)

دبلوم الشخص بالصدى

كلية الطب بالدار البيضاء

متابعة العمل

تخطيط القلب

الدار البيضاء في

Casablanca, le : 05/05/2021

الكمية	الوصف	الوحدة	السعر	المقدار	الإجمالي
1	Jayao	AIC	82,10		
1	ETM		69,00		
2	Bid for Digest		79,90		
3	Kal meges		115,90		
4	Tome dot		285,00		
5	Nalび 80		561,90		

الرجو احترام وصفة طبيبك

ياسمينة 1 شارع أمكالة رقم 58 فوق صيدلية الأسرة (قرب الإذاعة) عين الشق - الدار البيضاء

Yasmina 1 Bd, Amgala N° 58 au dessus de la pharmacie OSRA (Prés Studio Ain chock) - Casablanca

Tél : 05 22 21 26 27 - الهاتف : ICE : 001804547000040

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

Veuillez 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'autre 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 :

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

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

Classe pharmaco thérapeutique : Antagonistes 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 A 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 (CrCl < 30ml/min), anurie.

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

Si vous prenez des médicaments épaupérants 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 des 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'hyperaldostéronisme. Il s'agit d'une maladie dans laquelle les glandes surrénales fabriquent une quantité trop importante d'hormone aldostéron. 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^{me} et 3^{me} 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 déconseillé. Votre médecin pourra choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un prématûré.

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 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 antihypertenseur 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 (CrCl) ≥ 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 INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

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

Veuillez 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'autre 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 :

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

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

Classe pharmaco thérapeutique : Antagonistes 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 A 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 (CrCl < 30ml/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 des 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'hyperaldostéronisme. 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^{me} et 3^{me} 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 déconseillé. Votre médecin pourra choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un prématûré.

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 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 antihypertenseur 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 (CrCl) ≥ 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 INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

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

Veuillez 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'autre 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 :

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

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

Classe pharmaco thérapeutique : Antagonistes 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 A 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 (CrCl < 30ml/min), anurie.

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

Si vous prenez des médicaments épaupérants 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 des 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'hyperaldostéronisme. Il s'agit d'une maladie dans laquelle les glandes surrénales fabriquent une quantité trop importante d'hormone aldostéron. 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^{me} et 3^{me} 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 déconseillé. Votre médecin pourra choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un prématûré.

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 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 antihypertenseur 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 (CrCl) ≥ 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 INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

ESAC® 20 mg

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourrez 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

Esomeprazole.....20,00 mg

Sous forme d'esomeprazole magnésium trihydrate.

Excipients dont et saccharose : q.s.p 1 gélule gastrorésistante

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 duodénal 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 duodénal 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 kétocozaole (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.

En cas de traitement 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 kétocozaole, 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.

Eles 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.

Tous les granules doivent être avalés sans être mâchés ni croqués.

Pour les patients ne pouvant pas avaler, le contenu des gélules peut être dispersé 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 vous sympt...
Par la suite,...
mg une fois...
Le traitemen...
les patients...
gastro-duod...

Adultes :

- Traitement appelle Heli

La dose initial

clarithromycine

- Traitement des u...

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. 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, flatulence.

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 reversible, agitation, agressivité, dépression et hallucinations, particulièrement chez les patients présentant des pathologies sévères, gynécostastie (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 ictere (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 d'une 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'émpêcher 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 la nouvelle 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.

LOT 20004

PER 05/22

PPV 82DH10

82,10





Gouttes buvables
Voie orale

KALMAGAS®

Comprimés et Gouttes buvables



Comprimé
Voie orale

FORME ET PRÉSENTATION :

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

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, surcose, 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, Glycerol, conservateur naturel: sorbate de potassium.

PROPRIÉTÉS :

- **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

Pharmalife Research srl - Fabriqué en Italie

Trimedat®

Sac
Trimébutine

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

Veuillez 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, di plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit, ne l'ajamais 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.

PRÉSENTATION

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 PRÉCAUTIONS 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 sucrase/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

TRIMEDAT® 150 mg sachets

TRIMEDAT® SANS SUCRE 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.

EFFECTS 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

PÉREMPTION

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

DATE DE REVISION DE LA NOTICE

Mars 2018

PHARMA5

Laboratoires Pharma 5

21 Rue des Asphodèles - Casablanca - Maroc

Site de fabrication: Zone Industrielle Ouled Saleh - Bouskoura - Maroc

Yasmine LAHLOU FILALI - Pharmacien Responsable

BIOFAR® Digestion

PRESENTATION :

Duo de comprimés effervescent

COMPOSITION PAR COMPRIMÉ

Extrait d'artichaut (300 mg),
(FOS) (900 mg), Vitamine B1

PROPRIETES :

Biofar Digestion exerce 4 actions :
- Un extrait d'artichaut hautement biliaires, essentiels à la digestion.
- L'extrait d'Ananas (riche en enzymes digestives essentielles).
- Les FOS qui régulent le transit physiologique.
- Trois vitamines du groupe B : vitamines B1, B2 et B6 qui jouent un rôle important dans l'assimilation des aliments.

INDICATIONS :

Indigestion, ou Digestion difficile.
Nausées – Eructations - Flatulence.
Reflux gastro-oesophagien.
Dyspepsie biliaire, Drainage hépatique.

CONSEILS D'UTILISATION :

1 comprimé effervescent dans un grand verre d'eau, la prise est renouvelée une fois dans la journée si nécessaire.

A utiliser en fonction des besoins ou en cures régulières de 30 jours.

Complément alimentaire n'est pas un médicament. A utiliser en complément d'une alimentation variée et équilibrée. Tenir hors de portée des enfants. Conserver dans un endroit frais et sec à température ambiante.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Tout obstacle organique sur les voies biliaires.
Hépatite en phase aiguë

DELIVRANCE :

En vente libre chez votre pharmacien.



Poids net / Net weight / جملة : 44 g



Biofar Digestion CP bte 8

PPC : 69.00

Ut Av	Lot :
09/2023	0262/1

IPHADERM

Batch M/Best before en
Lot N°/A consommer de :
ج.ت. ٢٠٢٣/٠٩/٠٩
ج.ت. ٢٠٢٣/٠٩/٠٩

mesure de sécurité

mesure de sécurité