

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

ditions générales :

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

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

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

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

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

Pharmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

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

diologie 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

- 0 Réclamation : contact@mupras.com
- 0 Prise en charge : pec@mupras.com
- 0 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.



Déclaration de Maladie

N° P19- 0040677

☒ Maladie

☐ Dentaire

74937 ☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 4313 Société : P.A.M

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : CHAABI Abdelaziz

Date de naissance : 03-04-1956

Adresse : 6 RUE ABU OMAR ELHARIT

Residence WACILI 12 Casablanca

Tél. : 05 22 80 72 75 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 16/06/2021

Nom et prénom du malade : BENAIH Najat Age :

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

Nature de la maladie : HTA, Diabète, Dermatose

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 : 18/06/2021

Signature de l'adhérent(e) :

[Signature]

CASABLANCA

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
16/06/2021	1 c	1	15086	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
صيدلية شعبي Pharmacie CHAABI Mme CHAABI, K Rue Nouhass El Nahoui, Maârif Tél: 0522 99 09 21 Casablanca 092018118	16/06/2021	1106,90

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

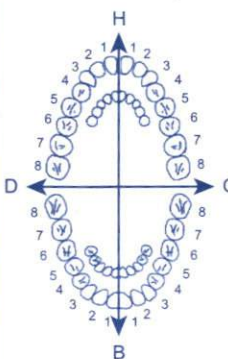
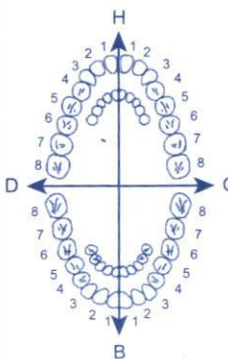
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan d

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 <table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table> <p>(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX
H																		
25533412	21433552																	
00000000	00000000																	
D	G																	
00000000	00000000																	
35533411	11433553																	
B																		
				MONTANTS DES SOINS														
				DATE DU DEVIS														
				DATE DE L'EXECUTION														

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Ilham Chah

MEDECINE GENERALE

ECHOGRAPHIQUE



الدكتورة إلهام شاه

الطب العام

الفحص بالصدى

mon BENAIM Najat

Ordonnance

Casablanca, Le 16/06/2021

151,60 x 3

① Salial 10 g/s → 36

89,00 x 3 103 dis

② Cordia 75 36 103

27,30 x 3 103

③ Cardioripin 36 103

45,20 x 3 103

④ Alcolphage 850 36 103

43,40 x 3 103

⑤ Cicadema 103 103

54,00 x 3 103

⑥ Anaisa gel 103 103

3, Rue Abdesalam El Khatabi, AV 2 Mars 1 Etage Appt N° 2 - Casablanca

الهاتف: 05 22 83 74 44 / 05 22 28 34 52 Tél: المستعجلات: 06 61 46 84 49

زقة عبد السلام الخطابي شارع 2 مارس الطابق الأول، رقم 2 - الدار البيضاء

38,50

(7) Neutras

30,50 rō s x pl

(8) Imodil

1 qd x 1; → 5 rōdiorhēs

~~Docteur Ihsam GHAN
Médécine Générale
Av. 2 Mars, 2 Et. Agoussan Khattabi
Casablanca - Tél.: 05 22 28 34 35~~

151,60

151,60

151,60

T = 1106,90

صيدلية شعبي
Pharmacie CHAABI
Mlle CHAABI K
Rue Nouhass El Nahoui, Maârif
Tél: 0522 99 09 22 - Casablanca

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

- 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 quelqu'un d'autre 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 mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.



CARDIOASPIRINE®

100 mg, comprimés gastro-résistants

Dans cette notice :

1. Qu'est ce que CardioAspirine 100 mg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations nécessaires à connaître avant de prendre CardioAspirine 100 mg ?
3. Comment prendre CardioAspirine 100 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CardioAspirine 100 mg ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST CE QUE CARDIOASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

CardioAspirine contient comme principe actif l'acide acétylsalicylique. Ce dernier inhibe, à doses réduites déjà, l'agrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un enrobage résistant à l'acidité gastrique, le

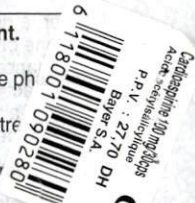
Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- 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 quelqu'un d'autre 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 mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.



CARDIOASPIRINE®

100 mg, comprimés gastro-résistants



Dans cette notice :

1. Qu'est ce que CardioAspirine 100 mg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations nécessaires à connaître avant de prendre CardioAspirine 100 mg ?
3. Comment prendre CardioAspirine 100 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CardioAspirine 100 mg ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST CE QUE CARDIOASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

CardioAspirine contient comme principe actif l'acide acétylsalicylique. Ce dernier inhibe, à doses réduites déjà, l'agrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un enrobage résistant à l'acidité gastrique, le

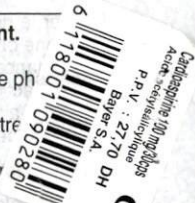
Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- 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 quelqu'un d'autre 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 mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.



CARDIOASPIRINE®

100 mg, comprimés gastro-résistants



Dans cette notice :

1. Qu'est ce que CardioAspirine 100 mg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations nécessaires à connaître avant de prendre CardioAspirine 100 mg ?
3. Comment prendre CardioAspirine 100 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CardioAspirine 100 mg ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST CE QUE CARDIOASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

CardioAspirine contient comme principe actif l'acide acétylsalicylique. Ce dernier inhibe, à doses réduites déjà, l'agrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un enrobage résistant à l'acidité gastrique, le

CARDIX® 25mg

28 comprimés



6 118000 050582

CARDIX®

Carvédilol

COMPOSITION:

Chaque comprimé contient :

CARDIX 6.25 mg : Carvédilol

CARDIX 25 mg : Carvédilol

Excipients : lactose, cellulose microcristalline, hydroxypropylcellulose, amidon de maïs, oxyde de fer jaune, silice colloïdale d'hydroxyde de fer.

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS:

Comprimés dosés à 6,25 mg, boîte de 14 et de 28

Comprimés dosés à 25 mg, boîte de 14 et de 28

INDICATIONS THERAPEUTIQUES:

CARDIX 6.25 et 25 mg

- Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique stable, légère, modérée et sévère (fraction d'éjection $\leq 35\%$) en association avec un traitement comportant un inhibiteur de l'enzyme de conversion, diurétique et le plus souvent digitalique.

CARDIX 25 mg

- Traitement de l'hypertension essentielle (dont l'origine organique n'est pas établie)
- Traitement de l'angine de poitrine chronique stable

EFFETS INDESIRABLES:

Les effets indésirables le plus fréquemment observés sont les suivants:

Système nerveux central: étourdissements.

Cardiovasculaires:

- bradycardie, hypotension orthostatique, hypotension et, rarement, syncope;
- oedème (périphérique, génital, postural, des membres inférieurs, généralisé, hypervolémie, rétention hydrique);
- possibilité de survenue d'un bloc auriculoventriculaire;
- possibilité de décompensation de l'insuffisance cardiaque pendant la période d'augmentation de dose.

Gastro-Intestinaux: nausées, diarrhée et vomissements.

Hématologiques: thrombocytopénie, nécessitant l'arrêt du traitement.

Métaboliques: hyperglycémie, prise de poids.

Autres: anomalies de la vision, possibilité d'insuffisance rénale aiguë et anomalies de la fonction rénale.

La fréquence des effets indésirables ne dépend pas de la dose, à l'exception des étourdissements, des anomalies de la vision et de la bradycardie.

IL EST CONSEILLE DE MENTIONNER TOUT EFFET INDESIRABLE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

CONTRE INDICATIONS:

Absolues:

- Patients ayant une insuffisance cardiaque sévère décompensée;

- Signes cliniques de dysfonctionnement hépatique;

- Hypersensibilité au carvédilol ou à l'un des excipients;

- Antécédent de réaction anaphylactique;

- Asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives;

- Blocs auriculoventriculaires des 2^e et 3^e degrés;

- Bradycardie sévère (< 50 contractions/min);

- Choc cardiogénique;

- Maladie du sinus cardiaque (y compris bloc sino-auriculaire);

- Hypotension sévère (pression systolique < 85 mm Hg);

- Phénomènes de Raynaud et troubles circulatoires périphériques;

- Association avec: Fluctafénine, sultoptidine ou cimétidine;

- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie ou de diabète sucré.

LOT: 289
PER: MAR 2022
PPV: 89 DH 00

28 Comprimés

CARDIX® 25mg

28 comprimés



6 118000 050582

CARDIX®

Carvédilol

COMPOSITION:

Chaque comprimé contient :

CARDIX 6.25 mg : Carvédilol

CARDIX 25 mg : Carvédilol

Excipients : lactose, cellulose microcristalline, hydroxypropylcellulose, amidon de maïs, oxyde de fer jaune, silice colloïdale d'hydroxyde de fer.

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS:

Comprimés dosés à 6.25 mg, boîte de 14 et de 28

Comprimés dosés à 25 mg, boîte de 14 et de 28

INDICATIONS THERAPEUTIQUES:

CARDIX 6.25 et 25 mg

- Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique stable, légère, modérée et sévère (fraction d'éjection $\leq 35\%$) en association avec un traitement comportant un inhibiteur de l'enzyme de conversion, diurétique et le plus souvent digitalique.

CARDIX 25 mg

- Traitement de l'hypertension essentielle (dont l'origine organique n'est pas établie)
- Traitement de l'angine de poitrine chronique stable

EFFETS INDESIRABLES:

Les effets indésirables le plus fréquemment observés sont les suivants:

Système nerveux central: étourdissements.

Cardiovasculaires:

- bradycardie, hypotension orthostatique, hypotension et, rarement, syncope;
- oedème (périphérique, génital, postural, des membres inférieurs, généralisé, hypervolémie, rétention hydrique);
- possibilité de survenue d'un bloc auriculoventriculaire;
- possibilité de décompensation de l'insuffisance cardiaque pendant la période d'augmentation de dose.

Gastro-Intestinaux: nausées, diarrhée et vomissements.

Hématologiques: thrombocytopénie, nécessitant l'arrêt du traitement.

Métaboliques: hyperglycémie, prise de poids.

Autres: anomalies de la vision, possibilité d'insuffisance rénale aiguë et anomalies de la fonction rénale.

La fréquence des effets indésirables ne dépend pas de la dose, à l'exception des étourdissements, des anomalies de la vision et de la bradycardie.

IL EST CONSEILLE DE MENTIONNER TOUT EFFET INDESIRABLE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

CONTRE INDICATIONS:

Absolues:

- Patients ayant une insuffisance cardiaque sévère décompensée;
- Signes cliniques de dysfonctionnement hépatique;
- Hypersensibilité au carvédilol ou à l'un des excipients;
- Antécédent de réaction anaphylactique;
- Asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives;
- Blocs auriculoventriculaires des 2^e et 3^e degrés;
- Bradycardie sévère (< 50 contractions/min);
- Choc cardiogénique;
- Maladie du sinus cardiaque (y compris bloc sino-auriculaire);
- Hypotension sévère (pression systolique < 85 mm Hg);
- Phénomènes de Raynaud et troubles circulatoires périphériques;
- Association avec: Fluctafénine, sultoptidine ou cimétidine;
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie ou de diabète sucré.

LOT: 289
PER: MAR 2022
PPV: 89 DH 00

28 Comprimés

CARDIX® 25mg

28 comprimés



6 118000 050582

CARDIX®

Carvédilol

COMPOSITION:

Chaque comprimé contient :

CARDIX 6.25 mg : Carvédilol

CARDIX 25 mg : Carvédilol

Excipients : lactose, cellulose microcristalline, hydroxypropylcellulose, amidon de maïs, oxyde de fer jaune, silice colloïdale d'hydroxyde de fer.

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS:

Comprimés dosés à 6,25 mg, boîte de 14 et de 28

Comprimés dosés à 25 mg, boîte de 14 et de 28

INDICATIONS THERAPEUTIQUES:

CARDIX 6.25 et 25 mg

- Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique stable, légère, modérée et sévère (fraction d'éjection $\leq 35\%$) en association avec un traitement comportant un inhibiteur de l'enzyme de conversion, diurétique et le plus souvent digitalique.

CARDIX 25 mg

- Traitement de l'hypertension essentielle (dont l'origine organique n'est pas établie)
- Traitement de l'angine de poitrine chronique stable

EFFETS INDESIRABLES:

Les effets indésirables le plus fréquemment observés sont les suivants:

Système nerveux central: étourdissements.

Cardiovasculaires:

- bradycardie, hypotension orthostatique, hypotension et, rarement, syncope;
- oedème (périphérique, génital, postural, des membres inférieurs, généralisé, hypervolémie, rétention hydrique);
- possibilité de survenue d'un bloc auriculoventriculaire;
- possibilité de décompensation de l'insuffisance cardiaque pendant la période d'augmentation de dose.

Gastro-Intestinaux: nausées, diarrhée et vomissements.

Hématologiques: thrombocytopénie, nécessitant l'arrêt du traitement.

Métaboliques: hyperglycémie, prise de poids.

Autres: anomalies de la vision, possibilité d'insuffisance rénale aiguë et anomalies de la fonction rénale.

La fréquence des effets indésirables ne dépend pas de la dose, à l'exception des étourdissements, des anomalies de la vision et de la bradycardie.

IL EST CONSEILLE DE MENTIONNER TOUT EFFET INDESIRABLE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

CONTRE INDICATIONS:

Absolues:

- Patients ayant une insuffisance cardiaque sévère décompensée;

- Signes cliniques de dysfonctionnement hépatique;

- Hypersensibilité au carvédilol ou à l'un des excipients;

- Antécédent de réaction anaphylactique;

- Asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives;

- Blocs auriculoventriculaires des 2^e et 3^e degrés;

- Bradycardie sévère (< 50 contractions/min);

- Choc cardiogénique;

- Maladie du sinus cardiaque (y compris bloc sino-auriculaire);

- Hypotension sévère (pression systolique < 85 mm Hg);

- Phénomènes de Raynaud et troubles circulatoires périphériques;

- Association avec: Floctafénine, sultofride ou cimétidine;

- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie ou de diabète sucré.

LOT: 289
PER: MAR 2022
PPV: 89 DH 00

28 Comprimés



Imodium® 2 mg

lopéramide

gélule

Veuille
notice

- Garde:
- Si vous
dema
votre p

LOT : 205008
P.R. : 12 2024

IMODIUM 2MG GELULE

20 Gél

P.P.V. : 30DH50



6

118000 010845

tte

la relire,
doute,
u à

- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un de vos 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.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE IMODIUM 2 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE IMODIUM 2 mg, gélule ?
3. COMMENT PRENDRE IMODIUM 2 mg, gélule ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER IMODIUM 2 mg, gélule ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES
1. QU'EST-CE QUE IMODIUM 2 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

ANTI-DIARRHÉIQUE

Indications thérapeutiques

Ce médicament est indiqué dans le traitement symptomatique des diarrhées aiguës et chroniques de l'adulte et de l'enfant de plus de 8 ans.

Le traitement ne dispense pas de mesures diététiques et d'une réhydratation si elle est nécessaire.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE IMODIUM 2 mg, gélule ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

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

Contre-indications

Ne prenez jamais IMODIUM 2 mg, gélule :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au lopéramide ou à l'un des autres composants contenus dans IMODIUM 2 mg, gélule,
- en cas de sang dans les selles et/ou de fièvre importante,
- en cas de maladie chronique de l'intestin et du côlon, notamment au cours des poussées aiguës de rectocolite hémorragique.
- chez l'enfant de moins de 8 ans.

EN CAS DE DOUTE, VOUS DEVEZ DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales

Faites attention avec IMODIUM 2 mg, gélule :

Mises en garde spéciales

Vous devez consulter rapidement votre médecin dans les cas suivants :

- en l'absence d'amélioration au bout de 2 jours de traitement,
- en cas d'apparition de fièvre, de vomissement,
- en cas de présence de sang ou de glaires dans les selles,
- en cas de soif intense, de sensation de langue sèche. En effet, ces signes montrent un début de déshydratation, c'est-à-dire de perte importante de liquide due à la diarrhée. Votre médecin jugera alors de la nécessité de prescrire une réhydratation qui pourra se faire par voie orale ou par voie intraveineuse.

Précautions d'emploi

- Ce médicament ne doit pas être utilisé lorsqu'une inhibition du transit intestinal doit être évitée.
- Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de diarrhée survenant au cours d'un traitement antibiotique (risque de colite pseudo-membraneuse).
- L'administration de ce médicament doit être interrompue en cas de constipation ou de distension abdominale.
- En cas d'insuffisance hépatique, prévenir votre médecin; une surveillance médicale étroite peut s'avérer nécessaire en cas de traitement par ce médicament.
- Ce traitement est un complément des règles diététiques :
 - se réhydrater par des boissons abondantes, salées ou sucrées, afin de compenser les pertes de liquide dues à la diarrhée (la ration quotidienne moyenne en eau de l'adulte est de 2 litres),
 - s'alimenter le temps de la diarrhée :
 - en excluant certains apports et particulièrement les crudités, les fruits, les légumes verts, les plats épicés, ainsi que les aliments ou boissons glacés.
 - en privilégiant les viandes grillées, le riz.

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

Interactions avec d'autres médicaments

Prise ou utilisation d'autres médicaments

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.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse et allaitement

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 de la nécessité de le poursuivre. L'allaitement demeure possible en cas de traitement bref par ce médicament.

PPV 38DH50

EXP 03/2023
LOT 01020 i

Neutral[®]

Hydroxyde d'aluminium - Hydroxyde de magnésium

Anti-Acide

Suspension buvable 250 ml

ARNICA gel

ARNICA gel

ARNICA GEL
LOT: 200908
EXP: 09/2023
PPC: 54.00DH

Distribué par le LABORATOIRE
ADDAK MAROC
Avenue Soudan, Résidence
Berber n°m. B 64 1er étage
CASABLANCA

5

Mode d'emploi :
Appliquer immédiatement le gel sur la zone concernée. Masser doucement jusqu'à absorption complète. Renouvelez l'application au cours de la première heure si nécessaire.
Utiliser Arnica gel 2 à 3 fois par jour.

Propriétés :
ARNICA gel apaise rapidement la sensation douloureuse, soulage après un choc, un coup ou contusion.
ARNICA gel est connue pour ses activités calmantes et tonifiantes.
ARNICA gel est un gel, sans alcool, ne tache pas, ne grasse pas.



ARNICA gel

Bleus
Bosses

15g de gel

Ingédients :
Aqua, Arnica montana flower extract, Acrylates/C10-30 Alkyl
Acrylate Crosspolymer, Phenoxyethanol, triethanolamine,
Dehydroacetic Acid, Benzyl Alcohol.
Sans parfum ni colorant.
Extrait d'Arnica 5,0%
Indications :
- Bleus, Bosses, Chocs, Coups ou Contusions.

Précautions d'emploi :
- Ne pas utiliser ce produit en cas d'allergie à l'un des constituants.
- Ne pas laisser à la portée des enfants.
- Ne pas avaler et ne pas utiliser sur les yeux.
- À conserver à l'abri de la chaleur et à température ambiante.
- Ne pas utiliser sur les muqueuses, lésions ou plaies.

Plaies su

BOTTU SA
PPV : 43 DH 40

Cic

* 3 0 2 3 1 0 2 *



torisé : Visa n° NL 3734

de 30 g.

Plaies supe
petites b

Cicad