

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR

ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie 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 | enjeux Durée AID et AIC :

- 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 :Centre Alial Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Alial Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tel. 05 22 20 45 45 (LG) - Fax. 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



Déclaration de Maladie

Nº W21-610234

N.D.
#198.

<input type="checkbox"/> Maladie	<input type="checkbox"/> Dentaire	<input type="checkbox"/> Optique	<input type="checkbox"/> Autres
Cadre réservé à l'adhérent(e)			
Matricule : <u>003078</u>	Société : <u>RAM</u>		
<input type="checkbox"/> Actif	<input checked="" type="checkbox"/> Pensionné(e)	<input type="checkbox"/> Autre :	
Nom & Prénom : <u>EL KHASIR LARBI</u>			
Date de naissance	<u>01 Janvier 1954</u>		
Adresse	<u>20 Rue El Hajeb Bourguiba Casablanca</u>		
Tél. <u>066/066046</u>	Total des frais engagés : <u>1352,60</u>		Dhs

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 : CHDH

Signature de l'adhérent(e) :

Le : 01/07/2023

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le paiement des Actes
21 MAI 2021	Y	1	300 DH	INP : 096022728 INPE : 096022728

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE LA CROIX Verte BELKHAYAT MARSALI	21.05.221	120.80
PHARMACIE AL FARAS BI AMR	21/06/21	20.60

ANALYSES - RADIGRAPHIES

Cachet et Signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
INPE : 093001006	22/05/21	B3.00	417.00 DH

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

VOLET ADU

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 canalaire, ainsi que le bilan de l'O.D.F.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP : []
				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	G	21433552 00000000
	D	00000000 35533411	B	00000000 11433553
				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
HASSAN HAMIDI**

Neuro Chirurgien
Maladies du Système Nerveux
Colonne Vertébrale
Electro-Encéphalographie

الدكتور حسان حميدي

اختصاصي في جراحة المخ والدماغ
للرئاغ والاعصاب والعمود الفقري
التقطيع التهريجي للرئاغ

IPN : 091072728

21 MAI 2021

Casablanca le

El Khadra Cardi

154.84 Montroyal

27.70

Cardio Diapane

28.8023

Dr Hassan Hamdi

180,00

Dr. Hassan Hamdi

NEUROCHIRURGIEN
157, Avenue Hassan Seghir - CASABLANCA
Tel. : 0522 44 79 92 / 95 Fax : 0522 44 79 85
I.C.E : 002021778095

الدار البيضاء في
PHARMACIE LA CROIX VERTE
BEL KHAYAT OMAR
155, Bd Hassan Seghir - CASA
Tél. : 0522.30.02.97

PHARMACIE LA CROIX VERTE
BEL KHAYAT OMAR
155, Bd Hassan Seghir - CASA
Tél. : 0522.30.02.97

157. Avenue Hassan Seghir - Casablanca
الدار البيضاء - شارع حسن سغير
الفاكس : 05 22 44 79 92 / 95 - الهاتف : Fax : 05 22 44 79 85

Docteur
HASSAN HAMIDI

Neuro Chirurgien

Maladies du Système Nerveux

Colonne Vertébrale

Electro-Encéphalographie

IPNE : 091072728

PHARMACIE AL FARABI

الدكتور حسان حميدي
الخاص في جراحة الأراضي
للراغب واللاغصاب والعمدة الفقرى
للخطيط التهابي للراغب

LAHFARABI AMINA
45, Bd de Bourgogne - Casablanca
Tél. : 0522.27.35.82
Tél. : 0522.27.35.82
INPE : 092004639
Tél. : 0522.27.35.82
INPE : 092004639

PHARMACIE الدار البيضاء في
Casablanca le 01 JUIN 2021
Tél. : 0522.27.35.82
INPE : 092004639
INPE : 092004639

Casablanca le

01 JUIN 2021

M. El Khadher Larbi

N° 172281

S.V. 126.80 - No dep 50 → N° dep 143n
23.10 - Iyanna → N° dep 30
27.70 - Cardio Aspirine → N° dep 30
157. Avenue Hassan Seghir - Casablanca
Tél. : 0522.27.35.82 - INPE : 092004639
Fax : 0522.44.79.85 - Tél. : 0522.27.35.82
S.V. 101.13 - Dohfen 600 → N° dep 30
206.70 - 101.13 -

Hassan HAMIDI
NEUROCHIRURGIEN
157, Avenue Hassan Seghir - Casablanca
Tél. : 0522.27.35.82 - INPE : 092004639
Fax : 0522.44.79.85 - Tél. : 0522.27.35.82

الدار البيضاء - شارع حسن الثاني - 157. Avenue Hassan Seghir - Casablanca
النافكس : 05 22 44 79 92 - Fax : 05 22 44 79 85

*Docteur
HASSAN HAMIDI*

الدكتور حسان حميدي

Neuro Chirurgien

Maladies du Système Nerveux

Colonne Vertébrale

Electro-Encéphalographie

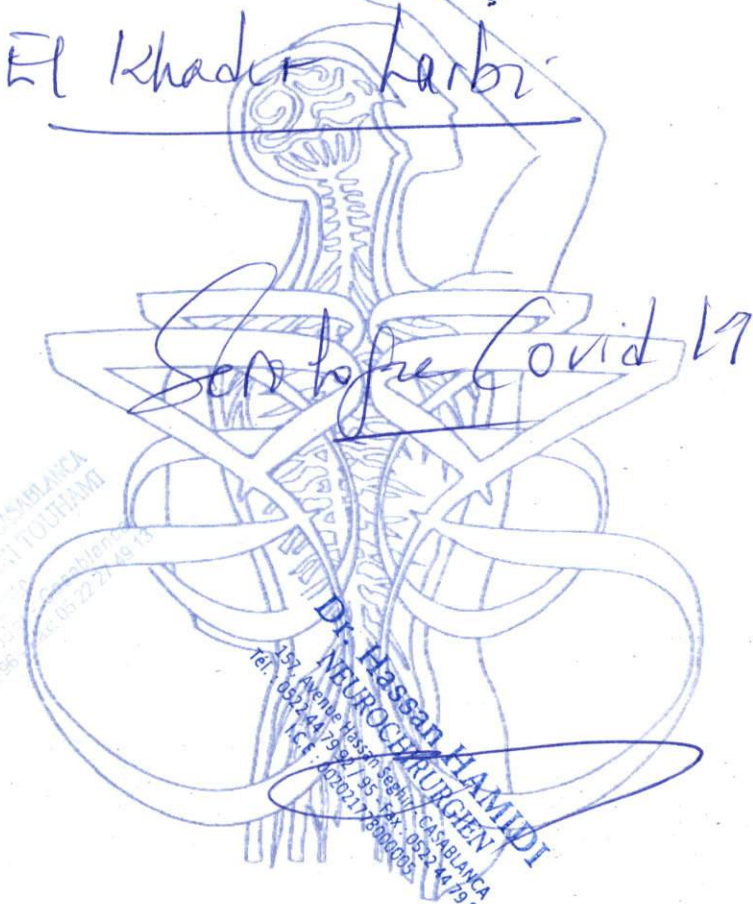
IPN : 091072728

*اختصاصي في جراحة انسداد
الدرناغ والاعصاب والعمود الفقري
التقطيع التهابي للدرناغ*

21 MAI 2021

Casablanca le

الدار البيضاء في



*157. Avenue Hassan Seghir - Casablanca
الفaks : Tél. : 05 22 44 79 92 / 95 - Fax : 05 22 44 79 85*

CENTRE DE BIOLOGIE DE CASABLANCA

394, Boulevard Zerkouni – Résidence le Casablanca – Bourgogne – CASABLANCA
Tél : 0522 27 48 96 – Fax : 0522 27 49 13 – Patente : 35405458 – INP : 093001006
CNSS : 6369949 IF : 40110273 – ICE : 001699292000019

FACTURE N° : 210500527

Casablanca le 22-05-2021

Mr EL KHADIR Larbi

Date de l'examen : 22-05-2021

Récapitulatif des analyses

<i>CN</i>	<i>Analyse</i>	<i>Val</i>	<i>Clefs</i>
9105	Forfait traitement échantillon sanguin Sérologie COVID-19 IgG IgM	E15 B300	E B

Total des B : 300

TOTAL DOSSIER : 417.00 DH

Arrêtée la présente facture à la somme de : quatre cent dix-sept dirhams .

Centre de Biologie de Casablanca
Résidence le Casablanca – Bourgogne
394, Bd. Zerkouni
Tél. 0522 27 48 96 – Fax 0522 27 49 13
Patente 35405458 – INP 093001006
CNSS 6369949 IF 40110273 – ICE 001699292000019



CENTRE DE BIOLOGIE DE CASABLANCA
مختبر التحاليل الطبية
Laboratoire de Biologie Médicale

BIOCHIMIE - HEMATOLOGIE - BACTERIOLOGIE - VIROLOGIE - IMMUNOLOGIE - PARASITOLOGIE - MYCOLOGIE - PM.A.



د. هشام الوزاني التهامي

Dr. Hicham OUAZZANI TOUHAMI
Pharmacien Biogiste

Ancien interne et Attaché au C.H.U. de Montpellier
D.U. de Fertilité Humaine de la Faculté de Médecine
de Montpellier - D.U. d'Assurance Qualité de la Faculté
de Pharmacie Paris V

Dossier ouvert le : 22-05-2021

Mr EL KHADIR Larbi

Prélevé le : 22-05-2021 à 12:01

Réf dossier: 21052616

Édité le : 22-05-2021

Page N° : 1 / 1

Valeurs références

Antériorités

SEROLOGIE INFECTIEUSE Echantillon sérique

Sérologie SARS-CoV-2 (COVID-19)

(FIA (FRENDS))

IgG (Index) **20.11**

Résultat : Positif

Interprétation IgG:

Index<1.0	Négatif
Index>ou=1 et < 2.0	Equivoque. À confronter aux données cliniques et à reconstruire sur un nouveau prélèvement dans 2 semaines.
Index>ou=2	Positif

IgM (Index) **0.20**

Résultat : Négatif

Interprétation IgM:

Index<2.0	Négatif
Index>ou=2	Positif

Prélèvement à domicile sur rendez-vous

394, Bd. Zerkouni - Resd. Le Casablanca - Bourgogne - 20040 Casablanca Tél.: 05 22.27.48.96 / 05 22.47.29.46 / 06 61.79.86.18 - Fax: 05 22.27.49.13
E-mail: labocbc@gmail.com - Site web : www.laboratoirecbc.com - INP: 093001006 - Patente: 35405458 - C.N.S.S.: 6368949 - IF: 40110273 - ICF: 001

CENTRE DE BIOLOGIE DE CASABLANCA
Dr. Hicham OUAZZANI TOUHAMI
Dr. Ouazzani
394, Bd. Zerkouni - Casablanca
Dr. Ouazzani



NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés

Boîte de 60

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice.
- Si vous avez des questions, demandez plus d'informations à votre pharmacien.
- Ce médicament ne doit pas être donné à un enfant ou à un adolescent.
- Si l'un des effets indésirables suivants vous surprend, ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

LOT 202361
EXP 10 2024
PPV 134.80
134.80

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés ?
3. COMMENT PRENDRE NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

AUTRES PSYCHOSTIMULANTS ET NOOTROPIQUES.

Ce médicament est indiqué dans les situations suivantes:

Chez l'adulte :

- le traitement d'appoint de troubles mineurs chroniques (cognitifs ou neurosensoriels) liés au vieillissement (à l'exclusion de la maladie d'Alzheimer et des autres démences);
- traitement symptomatique des vertiges.

Chez l'enfant de plus de 30 kg (soit à partir d'environ 9 ans):

- la dyslexie.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés ?

Ne prenez jamais NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés dans les situations suivantes :

- allergie connue au piracétam, à un dérivé de la pyrrolidone ou à l'un des composants du médicament,
 - anomalie grave de la fonction des reins,
 - hémorragie cérébrale,
 - chorée de Huntington (aggravation des symptômes).
- Faites attention avec NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés :

Mises en garde spéciales

Prévenir votre pharmacien :

- si vous devez subir une intervention chirurgicale;
- si vous présentez des troubles de la coagulation.

Précautions d'emploi

- En cas d'insuffisance rénale, il convient de diminuer la posologie.

Les comprimés peuvent rendre dan... ou l'utilisation d'une machine

3. COMMENT PRENDRE NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés ?

Posologie

La posologie est fixée par votre pharmacien. A titre indicatif, la posologie pour les troubles mineurs chroniques (cognitifs) liés au vieillissement et dans les vertiges : midi et soir, soit 3 comprimés. Chez l'enfant, les formes buccales sont adaptées.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER À L'ORDONNANCE DE VOTRE PHARMACIEN.

Mode d'administration

Voie orale.
Avaler les comprimés sans les mordre.

Fréquence d'administration

Dans tous les cas, se conformer à l'ordonnance de votre pharmacien.

Durée du traitement

Dans tous les cas, se conformer à l'ordonnance de votre pharmacien.

Si vous avez pris plus de comprimés pelliculés que

Consultez immédiatement votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre un comprimé pelliculé :

Ne prenez pas de dose double si vous avez oublié de prendre un comprimé.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés est susceptible d'induire des effets indésirables, bien que tout le temps. Ces effets indésirables peuvent être : • nervosité, agitation, instabilité ; • troubles gastro-intestinaux (nausées, diarrhée, maux d'estomac). Si vous remarquez des effets indésirables dans cette notice, ou si ces effets deviennent graves, veuillez en parler à votre pharmacien.

Veuillez 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, 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 à votre pharmacien.



CARDIOASPIRINE®

100 mg, comprimés gastro-résistants

Cardioaspirine 100 mg/30cpls
Acide acétylsalicylique

P.P.V. : 27,70 DH
Bayer S.A.



6 118001 090280

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 comprimé ne se dissout que dans l'intestin grêle. C'est pour cette raison que CardioAspirine ménage la muqueuse gastrique.

CardioAspirine ne doit être pris que selon la prescription du médecin.

CardioAspirine est indiqué pour:

- la prévention des thromboses artérielles après des opérations sur les artères coronaires (pontage et suppression d'une sténose des artères coronaires);
- la prévention des attaques cérébrales, suite à l'apparition de signes précurseurs (accidents ischémiques transitoires, AIT);

la prévention des thromboses artérielles (caillots sanguins dans les vaisseaux coronaire) suite à un

NO-DEP® 50mg

Sertraline



LOT : 313
PER : DEC 2022
PPV : 126 DH 80

COMPOSITION :

Sertraline chlorhydrate (DCI) 50 mg par comprimé.

Excipients : Cellulose microcristalline, Amidon de maïs, Amyglolate sodique, Stéarate de magnésium, Talc, HPMC E-15, Indigo carmine lake, Dioxyde de titane, Propylène glycol, Alcool isopropylique, Eau purifiée.

FORMES ET PRESENTATIONS :

NO-DEP 50 mg, comprimés pelliculés sécables, Boîte de 15, 30 et de 60.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Le composant actif de NO-DEP® est la sertraline. La sertraline appartient à un groupe de médicaments appelés Inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS); ces médicaments sont utilisés pour traiter la dépression et/ou des troubles anxieux.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

- Episodes dépressifs majeurs.
- Prévention des récidives d'épisodes dépressifs majeurs.
- Troubles panique, avec ou sans agoraphobie.
- Troubles obsessionnels compulsifs (TOC) chez l'adulte ainsi que chez les patients pédiatriques âgés de 6 à 17 ans.
- Trouble anxiété sociale.
- Etat de stress post-traumatique (ESPT).

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Les comprimés de sertraline peuvent être administrés pendant ou en dehors des repas.

Prenez votre médicament une fois par jour, le matin ou le soir.

La dose habituelle est:

Adultes:

Dépression et trouble obsessionnel compulsif:

Dans la dépression et le TOC, la dose efficace habituelle est de 50 mg/jour.

La dose quotidienne peut être augmentée par tranches de 50 mg sur une période de plusieurs semaines. La dose maximale recommandée est de 200 mg/jour.

Trouble panique, trouble anxiété sociale et état de stress post-traumatique:

Dans le trouble panique, le trouble anxiété sociale et le trouble de stress post-traumatique, le traitement doit être débuté à la dose de 25 mg/jour qui est augmentée à 50 mg par jour après une semaine.

Dolifen® 600 mg

Ibuprofène

comprimé pelliculé, boîte de 30

Veuillez lire attentivement l'intégrité 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 pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit pour personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les situations aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous ne le mentionnez pas dans cette notice, parlez-en à votre médecin.

1. Qu'est-ce que DOLIFEN® 600 MG, comprimé pelliculé et boîte non stérile ? ou AINS.

DOLIFEN® 600 mg est utilisé pour :

- Le traitement symptomatique de la douleur et de l'inflammation articulaire (par ex. polyarthrite rhumatoïde) et dégénératives (par ex. arthrose).

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ce comprimé pelliculé ?

Ne prenez jamais DOLIFEN® 600 mg comprimé pelliculé si vous avez déjà présenté un saignement ou une perforation de l'estomac ou de l'intestin alors que vous prenez un traitement par AINS ; si vous avez déjà présenté des ulcères ou des saignements de l'estomac/duodénal récurrents ou si vous en présentez actuellement ; si vous souffrez d'une déshydratation sévère ; si vous êtes dans les trois derniers mois de la grossesse ; si le patient est un enfant ou un adolescent âgé de moins de 15 ans.

Avertissements et précautions : adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Dolifen® 600 mg.

Les anti-inflammatoires/antidouleurs tels que l'ibuprofène pourraient être associés à un risque légèrement accru de crise cardiaque ou d'accident vasculaire cérébral, en particulier en cas d'utilisation de doses élevées. Ne dépassez pas la dose et la durée de traitement recommandées.

Veuillez discuter du traitement avec votre médecin ou pharmacien avant de prendre Dolifen® 600 mg.

• Souffrez de problèmes cardiaques, y compris insuffisance cardiaque, angor, ou si vous avez eu une crise cardiaque, un pontage coronarien, une maladie artérielle périphérique, ou tout type d'accident vasculaire cérébral (y compris « mini-AVC » ou accident ischémique transitoire «AIT») ;

• Présentez une tension artérielle élevée, un diabète, un cholestérol élevé, un antécédent familial de maladie cardiaque ou d'accident vasculaire cérébral, ou si vous êtes fumeur ;

• Souffrez d'un lupus érythémateux systémique (LES, parfois appelé lupus) ou une maladie du tissu conjonctif ;

• Souffrez de certains troubles héréditaires de la formation du sang (par ex. porphyrie aiguë intermitteuse) ; présentez une altération du fonctionnement du foie ou des reins ; venez de subir une intervention chirurgicale majeure ; êtes sensible (allergique) à d'autres substances ; souffrez du rhume des foins, de polypes nasaux ou de troubles respiratoires chroniques obstructifs car il existe alors un risque accru de réactions allergiques. Ces réactions allergiques peuvent se présenter sous la forme de crises d'asthme (asthme associé aux analgésiques), de gonflement rapide (œdème de Quincke) ou d'urticaire.

Patients âgés : chez les patients âgés, les effets secondaires sont plus fréquents après l'utilisation d'AINS. En particulier, des saignements gastro-intestinaux et une perforation pouvant parfois mettre la vie en danger.

Si vous avez déjà présenté des effets secondaires touchant le tube digestif, en particulier si vous êtes âgé(e), vous devez signaler tout symptôme abdominal inhabituel (particulièrement un saignement gastro-intestinal), surtout si vous venez de commencer le traitement. Il convient d'être prudent si vous recevez d'autres médicaments susceptibles d'augmenter le risque d'ulcères ou de saignements, tels que des corticoïdes par voie orale, des anticoagulants, des inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine ou des antiplaquettaire.

Vous devez arrêter le traitement et consulter un médecin si vous présentez des saignements ou des ulcères gastro-intestinaux pendant le traitement par Dolifen® 600 mg.

Les AINS doivent être utilisés avec précaution chez les patients présentant un antécédent de maladie gastro-intestinale (colite ulcéreuse, maladie de Crohn) car ces affections peuvent s'aggraver.

Réactions cutanées : pendant le traitement par AINS, des réactions cutanées graves, certaines fatales, avec rougeurs et formation de vésicules (par ex. dermatite exfoliative, syndrome de Stevens-Johnson et nécrose épidermique toxique/syndrome de Lyell ; voir rubrique 4) ont été très rarement rapportées. Le risque de ces réactions pour les patients semble tout particulièrement élevé en début de traitement, la réaction apparaissant, dans la majorité des cas, au cours du premier mois du traitement.

Vous devez arrêter de prendre Dolifen® 600 mg dès les premiers signes d'éruption cutanée, de lésions des muqueuses ou tout autre signe d'allergie (hypersensibilité). Il est conseillé d'éviter de prendre Dolifen® 600 mg en cas de varicelle.

Autres remarques : très rarement, des réactions d'hypersensibilité sévères (par ex. choc anaphylactique) ont été observées. Arrêtez immédiatement le traitement dès les premiers signes d'une réaction d'hypersensibilité suite à la prise de Dolifen® 600 mg et prévenez immédiatement votre médecin.

L'ibuprofène peut temporairement inhiber la fonction des plaquettes sanguines. Les patients atteints de troubles de la coagulation du sang doivent être étroitement surveillés. En cas d'administration prolongée de Dolifen® 600 mg une surveillance régulière des paramètres hépatiques, de la fonction rénale et de la formule sanguine est requise.

Pendant le traitement par Dolifen® 600 mg, vous devez consulter/informer votre médecin ou dentiste avant toute intervention chirurgicale. Le risque d'insuffisance rénale est accru chez les patients déshydratés, les patients âgés et ceux sous diurétiques et inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

L'ibuprofène peut masquer les signes. Les patients signalant des troubles doivent arrêter le traitement et passer à un autre médicament.

Autres médicaments et DOLIFEN® médicin ou pharmacien si vous prenez un autre médicament.

Dolifen® 600 mg est susceptible d'interagir avec :

• Les anticoagulants : les médicaments

PER 04/20
LOT K1098
29,10

car ils peuvent augmenter le risque de saignement.

• Médicaments contenant du probenecid pour retarder l'excrétion de l'ibuprofène.

• Médicaments appelés immunosuppresseurs car une atteinte rénale pourrait survenir.

• Cholestyramine, car il pourrait réduire l'absorption.

• Signification clinique est toujours connue.

• Sulphonylurées tels que le glibenclamide en cas d'utilisation simultanée.

• Antibiotiques appelés quinolones, en particulier ciprofloxacine.

• Voriconazole ou fluconazole, car ils peuvent empêcher l'absorption de l'ibuprofène.

• Zidovudine, en raison d'un risque d'atteinte rénale et d'hémorragies chez les patients.

• Aminoxides. Les AINS peuvent diminuer l'efficacité de l'amoxicilline.

• Gingko biloba, car il peut augmenter l'absorption de l'ibuprofène.

Si vous consommez de l'alcool, vous pouvez augmenter le risque de réactions indésirables telles que des troubles gastronomiques.

Grossesse, allaitement et fertilité : Informez votre médecin si vous êtes enceinte.

Dolifen® 600 mg, pendant les deux dernières semaines de la grossesse, ne vous prescrira pas de l'ibuprofène qui doit être la plus faible possible et la durée la plus courte.

Pendant les 3 derniers mois de la grossesse, l'ibuprofène peut avoir un effet sur le cœur et les reins de votre bébé.

Allaitement : ce médicament passe dans le lait maternel pendant l'allaitement s'il est utilisé à la dose recommandée.

Fertilité : vous pouvez avoir plus de difficultés à concevoir.

Vous devez informer votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous pensez que vous le êtes.

Conduite de véhicules et utilisation de machines : l'ibuprofène n'a aucun effet sur un véhicule et à utiliser des machines.

Le système nerveux central, notamment les cas d'utilisation de fortes doses, l'apnée et l'insomnie peuvent être causées par l'ibuprofène.

Particulièrement important en cas de maladie cardiaque.

3. Comment prendre DOLIFEN® 600 mg ?

Veillez à toujours prendre ce médicament comme prescrit par votre médecin ou pharmacien. Vérifiez la date de validité.

La dose doit être ajustée en fonction de l'âge et de la taille.

Adultes : la dose recommandée est de 600 mg par jour.

Certains patients peuvent éventuellement prendre une dose quotidienne plus élevée.

Dans les maladies sévères ou aiguës, jusqu'à la maîtrise de la phase aiguë, la dose peut être augmentée jusqu'à 2 400 mg en plusieurs prises.

Adolescents âgés de 15 à 17 ans : la dose quotidienne peut être de 400 mg.

La survenue d'effets secondaires peut être plus importante pendant la durée de traitement.

Populations particulières : Informez votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous pensez que vous le êtes.

Patients âgés : aucun ajustement n'est nécessaire.

Les patients présentant une altération de la fonction rénale peuvent nécessiter un ajustement.

Insuffisance rénale : aucun ajustement n'est nécessaire.

Les patients présentant une altération de la fonction hépatique peuvent nécessiter un ajustement.

Insuffisance hépatique : aucun ajustement n'est nécessaire.

Utilisation chez les enfants et les adolescents : l'ibuprofène n'a pas été étudié chez les enfants et les adolescents de moins de 15 ans.

Mode d'administration : voie orale, en tablette ou en poudre à diluer dans un verre d'eau. Il est recommandé d'avaler la poudre de l'ibuprofène 600 mg avec des aliments.

Durée du traitement : c'est le médecin qui décide de la durée.

Dans les maladies rhumatismales, une durée plus longue peut être nécessaire.

Si vous avez pris plus de DOLIFEN® 600 mg, arrêtez d'en prendre.

Si vous avez pris moins de DOLIFEN® 600 mg, continuez à prendre le médicament.

Veuillez 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, 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 à votre pharmacien.



CARDIOASPIRINE®

100 mg, comprimés gastro-ré

Cardioaspirine 100 mg/30cpr
Acide acétylsalicylique
P.P.V. : 27,70 DH
Bayer S.A.



6 118001 090280

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 comprimé ne se dissout pas dans l'estomac酸. C'est pourquoi on dit que CardioAspirine ménage la muqueuse de l'estomac.

VITANEVRIL FORT 100 mg,

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

VITANEVRIL FORT 100 mg. Comprimé pelliculé, boîte de 30.
(DCI) Benfotiamine

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

Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la re lire.

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 le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas des 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 à votre pharmacien.

2. COMPOSITION DU MEDICAMENT

Composition qualitative et quantitative en substance(s) active(s) par unité de prise

Benfotiamine 100 mg

Composition qualitative en excipients

Excipients : Amidon de riz ; Lactose monohydrate ; Stéarate de magnésium ; Saccharose ; Talc ; Hypromellose ; Dioxyde de titane ; Macrogol 400 ; et l'eau purifiée osp un comprimé

Excipient à effet notable : Saccharose ; Lactose monohydrate.

3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITE Antiasthénique (A : appareil digestif et métabolisme).

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

- traitement du bér-béré.
- prophylaxie des états de carence vitaminique dus à une diminution des apports alimentaires (par exemple : malabsorption, régimes restrictifs riches en protéines non supplémentés, nutrition parentérale), en association avec les autres vitamines du groupe b.
- proposé chez l'alcoolique, notamment en cas de polyarthrites.
- proposé dans d'autres polyarthrites supposées d'origine toxicitairelle.
- utilisée, à forte dose, dans certains syndromes douloureux.

5. POSOLOGIE

- Mode et voies d'administration ;
Voie orale.

Durée du traitement :

se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

Fréquence d'administration :

2 à 4 comprimés par jour, à avaler sans croquer.

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

6. CONTRE - INDICATIONS

ATTENTION !

DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

- Intolérance connue à la vitamine B1.
- Ne pas administrer aux enfants de moins de 8 ans.

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

7. EFFETS INDESIRABLES

Sans objet.

N'HÉSitez PAS À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN ET À SIGNALER TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GÉNANT.

8. MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS PARTICULIERES D'EMPLOI

En raison de la présence du saccharose et du Lactose monohydrate, ce médicament est contre-indiqué en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorb. sucrase-isomaltase.

EN CAS DE DOUCE VOTRE MÉDECIN OI

EXCIPIENTS A EFFE

Saccharose et Lacto

Parlons-en à votre m
EN CAS DE DOU
VOTRE MÉDECIN O

9. INTERACTIONS

- Interactions avec
- Interactions avec l
- Interactions avec alternatives.

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

10. UTILISATIONS EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT

Par mesure de précaution, il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

Allaitement : ce médicament est à éviter pendant l'allaitement.

DUNE FACON GENERALE, IL CONVIEN IR AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.

11. LES EFFETS POSSIBLES DU TRAITEMENT SUR LA CAPACITE A CONDUIRE UN VEHICULE OU A UTILISER CERTAINES MACHINES

Sans objet.

12. SYMPTOMES ET CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

Sans objet.

13. CONDUITE A TENIR EN CAS D'OMISSION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES

Sans objet.

14. MENTION, SI NÉCESSAIRE, D'UN RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

- Conditions de prescription et de délivrance
- Précautions particulières de conservation
- Tenir hors de la portée des enfants
- Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte
- Nom et adresse du fabricant quant celui-ci n'est pas le titulaire de l'AMM au Maroc

Sans objet

- Nom et adresse de l'EPI Titulaire de l'AMM au Maroc

SYNTHEMEDIC

20-22, Rue Zoubeir Ibn Al Aouam

Roches Noires

20300 Casablanca

Maroc

- la dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le : 03/2015

PPV

LOT

PER

28,80



VITANEVRIL FORT 100 mg,

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

VITANEVRIL FORT 100 mg. Comprimé pelliculé, boîte de 30.
(DCI) Benfotiamine

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

Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la re lire.

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 le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas des 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 à votre pharmacien.

2. COMPOSITION DU MEDICAMENT

Composition qualitative et quantitative en substance(s) active(s) par unité de prise

Benfotiamine 100 mg

Composition qualitative en excipients

Excipients : Amidon de riz ; Lactose monohydrate ; Stéarate de magnésium ; Saccharose ; Talc ; Hypromellose ; Dioxyde de titane ; Macrogol 400 ; et l'eau purifiée osp un comprimé

Excipient à effet notable : Saccharose ; Lactose monohydrate.

3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITE Antiasthénique (A : appareil digestif et métabolisme).

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

- traitement du bér-béré.
- prophylaxie des états de carence vitaminique dus à une diminution des apports alimentaires (par exemple : malabsorption, régimes restrictifs riches en protéines non supplémentés, nutrition parentérale), en association avec les autres vitamines du groupe b.
- proposé chez l'alcoolique, notamment en cas de polyarthrites.
- proposé dans d'autres polyarthrites supposées d'origine toxicitairelle.
- utilisée, à forte dose, dans certains syndromes douloureux.

5. POSOLOGIE

- Mode et voies d'administration ;
Voie orale.

Durée du traitement :

se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

Fréquence d'administration :

2 à 4 comprimés par jour, à avaler sans croquer.

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

6. CONTRE - INDICATIONS

ATTENTION !

DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

- Intolérance connue à la vitamine B1.
- Ne pas administrer aux enfants de moins de 8 ans.

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

7. EFFETS INDESIRABLES

Sans objet.

N'HÉSitez PAS À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN ET À SIGNALER TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GÉNANT.

8. MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS PARTICULIERES D'EMPLOI

En raison de la présence du saccharose et du Lactose monohydrate, ce médicament est contre-indiqué en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorb. sucrase-isomaltase.

EN CAS DE DOUCE VOTRE MÉDECIN OI

EXCIPIENTS A EFFE

Saccharose et Lacto

Parlons-en à votre m
EN CAS DE DOU
VOTRE MÉDECIN O

9. INTERACTIONS

- Interactions avec
- Interactions avec l
- Interactions avec alternatives.

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

10. UTILISATIONS EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT

Par mesure de précaution, il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

Allaitement : ce médicament est à éviter pendant l'allaitement.

DUNE FACON GENERALE, IL CONVIEN IR AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.

11. LES EFFETS POSSIBLES DU TRAITEMENT SUR LA CAPACITE A CONDUIRE UN VEHICULE OU A UTILISER CERTAINES MACHINES

Sans objet.

12. SYMPTOMES ET CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

Sans objet.

13. CONDUITE A TENIR EN CAS D'OMISSION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES

Sans objet.

14. MENTION, SI NÉCESSAIRE, D'UN RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

- Conditions de prescription et de délivrance
- Précautions particulières de conservation
- Tenir hors de la portée des enfants
- Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte
- Nom et adresse du fabricant quant celui-ci n'est pas le titulaire de l'AMM au Maroc

Sans objet

- Nom et adresse de l'EPI Titulaire de l'AMM au Maroc

SYNTHEMEDIC

20-22, Rue Zoubeir Ibn Al Aouam

Roches Noires

20300 Casablanca

Maroc

- la dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le : 03/2015

PPV

LOT

PER

28,80



VITANEVRIL FORT 100 mg,

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

VITANEVRIL FORT 100 mg. Comprimé pelliculé, boîte de 30.
(DCI) Benfotiamine

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

Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la re lire.

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 le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas des 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 à votre pharmacien.

2. COMPOSITION DU MEDICAMENT

Composition qualitative et quantitative en substance(s) active(s) par unité de prise

Benfotiamine 100 mg

Composition qualitative en excipients

Excipients : Amidon de riz ; Lactose monohydrate ; Stéarate de magnésium ; Saccharose ; Talc ; Hypromellose ; Dioxyde de titane ; Macrogol 400 ; et l'eau purifiée osp un comprimé

Excipient à effet notable : Saccharose ; Lactose monohydrate.

3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITE Antiasthénique (A : appareil digestif et métabolisme).

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

- traitement du bér-béré.
- prophylaxie des états de carence vitaminique dus à une diminution des apports alimentaires (par exemple : malabsorption, régimes restrictifs riches en protéines non supplémentés, nutrition parentérale), en association avec les autres vitamines du groupe b.
- proposé chez l'alcoolique, notamment en cas de polyarthrites.
- proposé dans d'autres polyarthrites supposées d'origine toxicitairelle.
- utilisée, à forte dose, dans certains syndromes douloureux.

5. POSOLOGIE

- Mode et voies d'administration ;
Voie orale.

Durée du traitement :

se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

Fréquence d'administration :

2 à 4 comprimés par jour, à avaler sans croquer.

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

6. CONTRE - INDICATIONS

ATTENTION !

DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

- Intolérance connue à la vitamine B1.
- Ne pas administrer aux enfants de moins de 8 ans.

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

7. EFFETS INDESIRABLES

Sans objet.

N'HÉSitez PAS À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN ET À SIGNALER TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GÉNANT.

8. MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS PARTICULIERES D'EMPLOI

En raison de la présence du saccharose et du Lactose monohydrate, ce médicament est contre-indiqué en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorb. sucrase-isomaltase.

EN CAS DE DOUCE VOTRE MÉDECIN OI

EXCIPIENTS A EFFE

Saccharose et Lacto
Parlons-en à votre m
EN CAS DE DOU
VOTRE MÉDECIN O

9. INTERACTIONS

- Interactions avec
- Interactions avec l
- Interactions avec alternatives.

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

10. UTILISATIONS EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT

Par mesure de précaution, il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

Allaitement : ce médicament est à éviter pendant l'allaitement.

DUNE FACON GENERALE, IL CONVIEN IR AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.

11. LES EFFETS POSSIBLES DU TRAITEMENT SUR LA CAPACITE A CONDUIRE UN VEHICULE OU A UTILISER CERTAINES MACHINES

Sans objet.

12. SYMPTOMES ET CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

Sans objet.

13. CONDUITE A TENIR EN CAS D'OMISSION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES

Sans objet.

14. MENTION, SI NECESSAIRE, D'UN RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

- Conditions de prescription et de délivrance
- Précautions particulières de conservation
- Tenir hors de la portée des enfants
- Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte
- Nom et adresse du fabricant quant celui-ci n'est pas le titulaire de l'AMM au Maroc

Sans objet

Nom et adresse de l'EPI Titulaire de l'AMM au Maroc

SYNTHEMEDIC
20-22, Rue Zoubeir Ibnou Al Aouam
Roches Noires
20300 Casablanca
Maroc

- la dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le : 03/2015

PPV

LOT

PER

28,80

