

الدكتور الزكي حسن - Dr. EZZAKI Hassan
تأهلت العام -
سجل في الايكو عرافيا
Diplome en Echographie
265 شارع للا أمماء م 8
الدار البيضاء
0522.71.05.39
0661.06.26.80

PHARMACIE DOUMA SARL
22, Bvd Annahda
Hay Douma - Sidi Moumen
Tél: 0522 70 26 46

142630



63.2

Docteur EZZAKI Hassan

Diplômé du Centre Hospitalier
Ibn Rochd de Casablanca
Ancien Interne de l'Hôpital Mohammed V
et Service des Urgences

Médecine Générale
Diplôme en Echographie

الدكتور الزاكي حسن

خريج المركز الإستشفائي ابن رشد بالدار البيضاء
طبيب داخلي سابقا بمستشفى محمد الخامس
وقسم المستعجلات

الطب العام
دبلوم الفحص بالصدى

Casablanca, le : 2024 : الدار البيضاء، في

PHARMACIE DOUMA SARL
22, Bvd Annahda
Hay Douma - Sidi Moumen
Tél: 0522 70 26 46

Dr. EZZAKI Hassan - الزاكي حسن
Medicine Generale
Echographie
Diplome en Echographie
0522 71 05 39
06 61 06 28 80



99,00

1) Adouk

61,10

2) Agnès



203,00

3) Antonep



4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Les effets indésirables suivants sont rares ou très rares ; cependant, en cas d'apparition, vous devez arrêter immédiatement votre traitement et consulter votre médecin :

- Réactions allergiques, y compris réactions graves et angioedème (réaction allergique grave provoquant un gonflement du visage et de la gorge).

Ces réactions peuvent apparaître immédiatement ou de façon retardée par rapport à la prise du médicament.

Effets indésirables fréquents (peut concerner jusqu'à 1 patient sur 10)

- Somnolence
- Sensations vertigineuses, maux de tête
- Pharyngite, rhinite (chez l'enfant)
- Diarrhée, nausées, sécheresse de la bouche
- Fatigue

Effets indésirables peu fréquents (peut concerner jusqu'à 1 patient sur 100)

- Agitation
- Paresthésie (sensation tactile anormale au niveau de la peau)
- Douleur abdominale
- Prurit (démangeaison), éruption cutanée
- Asthénie (fatigue intense), malaise

Effets indésirables rares (peut concerner jusqu'à 1 patient sur 1 000)

- Réactions allergiques, parfois graves (très rare)
- Dépression, hallucinations, agressivité, confusion, insomnie
- Convulsions
- Tachycardie (battements du cœur trop rapides)
- Anomalies du fonctionnement du foie
- Urticaire
- Oedème (gonflement)
- Prise de poids

Effets indésirables très rares (peut concerner jusqu'à 1 patient sur 10 000)

- Thrombocytopénie (diminution des plaquettes sanguines)
- Tics (contractions musculaires involontaires répétées)
- Syncope, dyskinésie (mouvements involontaires), dystonie (contraction musculaire anormalement prolongée), tremblements, dysgueusie (altération du goût)
- Vision floue, troubles de l'accommodation (difficultés à voir de façon nette), crises oculogynes (mouvements circulaires incontrôlés des yeux)
- Angioedème (réaction allergique grave provoquant un gonflement du visage et de la gorge), érythème pigmenté fixe
- Troubles de l'élimination de l'urine (incontinence nocturne, douleur et/ou difficultés à uriner)

Effets indésirables de fréquence indéterminée (la fréquence de survenue ne peut être estimée sur la base des données disponibles)

- Amnésie, troubles de la mémoire

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, qu'il soit mentionné ou non dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER ZYRTEC ?

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

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

Ce médicament ne nécessite pas de précautions particulières de conservation.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Que contient ZYRTEC ?

La substance active est : Le dichlorhydrate de cétirizine.

ZYRTEC® 10 mg, comprimé pelliculé sécable

Dichlorhydrate de cétirizine.....10 mg

Les autres composants sont : lactose, stéarate de magnésium, silice colloïdale anhydre, cellulose microcristalline, Opadry-Y-1-7000 (hypromellose, dioxyde de titane, macrogol 400).

Pour un comprimé

Excipient à effet notoire : lactose.

ZYRTEC® 10 mg/ml, solution buvable en gouttes

Dichlorhydrate de cétirizine.....10 mg

Les autres composants sont : glycérol, propylène glycol, saccharine sodique, acétate de sodium, acide acétique glacial, eau purifiée, parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle.

Pour 1 ml

Excipients à effet notoire : parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle.

ZYRTEC® 1 mg/ml, solution buvable en flacon

Dichlorhydrate de cétirizine.....1 mg

Les autres composants sont : sorbitol, glycérol, propylène glycol, saccharine sodique, arôme de banane, acétate de sodium, acide acétique, eau purifiée, parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle.

Pour 1 ml

Excipients à effet notoire : parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle, sorbitol.

Qu'est-ce que ZYRTEC et contenu de l'emballage extérieur ?

ZYRTEC® 10 mg, comprimé pelliculé sécable, boîte de 15.

ZYRTEC® 10 mg/ml, solution buvable en gouttes, flacon de 15 ml, avec compte-gouttes.

ZYRTEC® 1 mg/ml, solution buvable en flacon, flacon de 60 ml, avec cuillère-mesure.

Conditions de prescription et de délivrance :

Liste II (Tableau C).

Fabriqué par les laboratoires SOTHEMA, B.P. N°1, 27182 Bouskoura - Maroc, sous licence UCB Pharma SA.

Date d'édition : Septembre 2015.

ZYRTEC® 10 mg, comprimé pelliculé
ZYRTEC® 10 mg/ml, solution buvable
ZYRTEC® 1 mg/ml, solution buvable
Dichlorhydrate de cétirizine

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 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 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.

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE ZYRTEC ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Le dichlorhydrate de cétirizine est la substance active de ZYRTEC.
ZYRTEC est un médicament antihistaminique utilisé dans le traitement de l'allergie.

ZYRTEC solution buvable en gouttes et Zyrtec solution buvable en flacon sont indiqués chez l'adulte et l'enfant à partir de 2 ans :
ZYRTEC comprimé est indiqué chez l'adulte et l'enfant à partir de 6 ans :

- Pour le traitement des symptômes nasaux et oculaires de la rhinite allergique saisonnière ou perannuelle.
- Pour le traitement des symptômes de l'urticaire.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ZYRTEC ?

Ne prenez jamais ZYRTEC

- Si vous avez une maladie grave des reins (insuffisance rénale sévère avec une clairance de la créatinine inférieure à 10 ml/min).
- Si vous êtes allergique au dichlorhydrate de cétirizine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir rubrique 6 INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES), à l'hydroxyzine ou aux dérivés de la pipérazine (substances actives apparentées contenues dans d'autres médicaments).

Faites attention avec ZYRTEC

Si vous avez une insuffisance rénale, demandez conseil à votre médecin ; si nécessaire, vous devrez prendre une dose inférieure. La posologie adaptée sera déterminée par votre médecin.

Si vous êtes épileptique ou si vous présentez des risques de convulsions, demandez conseil à votre médecin.

Il n'a pas été observé d'interaction spécifique entre la cétirizine utilisée aux doses recommandées et l'alcool (jusqu'à la concentration sanguine d'alcool de 0,5 pour mille (g/l) correspondant à un verre de vin).

Toutefois, aucune donnée n'est disponible lors de la prise de doses plus importantes de cétirizine et d'alcool. Par conséquent, comme avec tout autre antihistaminique, il est recommandé d'éviter la prise d'alcool avec ZYRTEC.

Si vous devez subir des tests pour le diagnostic de l'allergie (test cutané par exemple), il convient d'arrêter de prendre ce médicament au moins 3 jours avant leur réalisation car il peut en modifier les résultats. Demandez à votre médecin ce qu'il convient de faire avant la réalisation des tests pour le diagnostic de l'allergie.

Prise d'autres médicaments

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez pris récemment ou pourriez prendre tout autre médicament.

Aliments et boissons

L'absorption de la cétirizine contenue dans ZYRTEC n'est pas modifiée par la prise concomitante d'aliments.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou si vous envisagez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

L'utilisation de ZYRTEC doit être évitée pendant la grossesse. L'utilisation par inadvertance en cours de grossesse ne devrait pas avoir d'effet délétère sur le fœtus. Cependant, ce médicament devra être administré uniquement si nécessaire et après avis médical.

La cétirizine passe dans le lait maternel. Par conséquent, vous ne devez pas prendre ZYRTEC pendant l'allaitement sans avoir demandé l'avis de votre médecin.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Les études cliniques n'ont pas mis en évidence d'altération de la vigilance, du temps de réaction ou de la capacité à conduire après administration de ZYRTEC aux doses recommandées.

Cependant si vous êtes susceptible de conduire un véhicule, de faire des activités potentiellement dangereuses ou d'utiliser des machines, vous devez évaluer au préalable votre propre réaction au traitement par ZYRTEC.

Vous ne devez pas dépasser la dose recommandée.

Informations importantes concernant certains composants de ZYRTEC

ZYRTEC, comprimé contient du lactose, si votre médecin vous a informé(e) que vous aviez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

ZYRTEC, solution buvable en flacon contient du sorbitol. Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

ZYRTEC, solution buvable en gouttes et ZYRTEC, solution buvable en flacon contiennent du parahydroxybenzoate de méthyle et du parahydroxybenzoate de propyle qui peuvent provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées).

3. COMMENT PRENDRE ZYRTEC ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en respectant la prescription de votre médecin ou les indications de votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou de votre pharmacien en cas de doute.

Zyrtec, comprimé :

Les comprimés doivent être avalés avec une boisson.
Le comprimé peut être divisé en 2 doses égales.

ZYRTEC, solution buvable en flacon :

La solution peut être avalée telle quelle sans dilution.

ZYRTEC, solution buvable en gouttes :

Les gouttes doivent être versées dans une cuillère ou diluées dans l'eau, puis avalées.

Adultes et adolescents de plus de 12 ans :

10 mg une fois par jour, soit 1 comprimé (ZYRTEC comprimé) ou 20 gouttes (ZYRTEC gouttes) ou 10 ml de solution buvable (2 cuillères-mesure pleines de ZYRTEC solution buvable en flacon).

Enfants de 6 à 12 ans :

5 mg deux fois par jour, soit un demi comprimé deux fois par jour (ZYRTEC comprimé) ou 10 gouttes deux fois par jour (ZYRTEC gouttes) ou 5 ml de solution buvable (une cuillère-mesure pleine de ZYRTEC solution buvable en flacon) deux fois par jour.

Enfants de 2 à 6 ans (ZYRTEC gouttes et ZYRTEC solution buvable en flacon) :

2,5 mg deux fois par jour, soit 5 gouttes deux fois par jour (ZYRTEC gouttes) ou 2,5 ml de solution buvable (une demi-cuillère mesure de ZYRTEC solution buvable en flacon) deux fois par jour.

ZYRTEC comprimé n'est pas indiqué chez l'enfant de moins de 6 ans.

Insuffisance rénale modérée à sévère :

Chez les patients ayant une insuffisance rénale modérée à sévère, la dose sera réduite à 5 mg une fois par jour.
Si vous pensez que l'effet de ZYRTEC est trop faible ou trop fort, consultez votre médecin.

La durée de traitement et de vos symptômes est déterminée par votre médecin.

des mesures à prendre.



ASPÉGIC® ADULES 1000mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine
poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

a/ Dénomination :

ASPÉGIC ADULTES 1000 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose.

b/ Composition :

ACÉTYLSALICYLATE DE DL-LYSINE 1800,00 mg
(Quantité correspondante en
acide acétylsalicylique) 1000,00 mg

Excipients : glycine, arôme mandarine (contenant du lactose), glycyrrhizate d'ammonium, pour un sachet-dose de 2046,00 mg.

c/ Forme pharmaceutique et présentation :

Poudre pour solution buvable en sachet-dose, boîtes de 10 et 20.

d/ Classe pharmaco-thérapeutique :

AUTRES ANALGESIQUES ET ANTIPYRÉTIQUES

2- DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Ce médicament contient de l'aspirine.

Il est indiqué en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures et dans le traitement de certaines affections rhumatismales chez l'adulte (à partir de 15 ans).

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

ne devez jamais utiliser ASPÉGIC ADULTES 1000 mg,

pour solution buvable en sachet-dose, dans les

cas suivants : • allergie à l'aspirine ou à un médicament

notamment anti-inflammatoires non stéroïdiens)

autres composants, • antécédents d'asthme

administration d'aspirine ou d'un

traitement (notamment anti-inflammatoires

délivré au-delà de 5 mois de grossesse révolus

notamment diarrhée), pour des doses supérieures à

de l'estomac ou du duodénum en

hémorragique ou risque de

de foie, • maladie grave des

traitement par le

méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/semaine, • traitement avec des anticoagulants oraux, et en cas d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses, notamment dans le traitement des affections rhumatismales, de la fièvre ou des douleurs (cf. rubrique « Interactions médicamenteuses et autres interactions »).

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

b) Mises en garde spéciales

• En cas d'association à d'autres médicaments, pour éviter un risque de surdosage, vérifier l'absence d'aspirine dans la composition des autres médicaments, • En cas de maux de tête survenant lors d'une utilisation prolongée et à fortes doses d'aspirine, vous ne devez pas augmenter les doses, mais prendre l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

L'utilisation régulière d'antalgiques, en particulier plusieurs antalgiques en association, peut conduire à des lésions des reins, • Des syndromes de Reye (maladie rare mais très grave associant principalement des troubles neurologiques et une atteinte du foie) ont été observés chez des enfants présentant des maladies virales et recevant de l'aspirine, • En conséquence : - en cas de maladie virale, comme la varicelle ou un épisode d'allure grippale : ne pas administrer d'aspirine à un enfant sans l'avis d'un médecin, - en cas d'apparition de trouble de la conscience ou du comportement et de vomissements chez un enfant prenant de l'aspirine, prévenez immédiatement un médecin, • L'aspirine ne doit être utilisée qu'après avis de votre médecin :

• en cas de traitement d'une maladie rhumatismale, • en cas de déficit en G6PD (maladie héréditaire des globules rouges), car des doses élevées d'aspirine ont pu provoquer des hémolyses (destruction des globules rouges), • en cas d'antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, d'hémorragie digestive ou de gastrite, • en cas de maladie des reins ou du foie, • en cas d'asthme : la survenue de crise d'asthme, chez certains sujets, peut être liée à une allergie aux anti-inflammatoires non stéroïdiens ou à l'aspirine. Dans ce cas, ce médicament est contre-indiqué, • en cas de règles abondantes, • en cas de traitement par : - d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens lorsque l'aspirine est utilisée à de fortes doses, - des anticoagulants oraux, et en

l'absence d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal, lorsque l'aspirine est utilisée à faibles doses dans le traitement des douleurs et de la fièvre, - les héparines à doses curatives et/ou chez le sujet âgé de plus de 65 ans, - les médicaments utilisés dans le traitement de la goutte, - le clopidogrel, - la ticlopidine, (cf. Interactions médicamenteuses et autres interactions), • Au cours du traitement : en cas d'hémorragie gastro-intestinale (rejet de sang par la bouche, présence de sang dans les selles, coloration des selles en noir), ARRÊTEZ LE TRAITEMENT ET CONTACTEZ IMMÉDIATEMENT UN MÉDECIN OU UN SERVICE MÉDICAL D'URGENCE, • EN RAISON DE LA PRÉSENCE DE LACTOSE, CE MÉDICAMENT NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ EN CAS DE GALACTOSEMIE, DE SYNDROME DE MALABSORPTION DU GLUCOSE ET DU GALACTOSE OU DE DÉFICIT EN LACTASE (MALADIES MÉTABOLIQUES RARES), • CE MÉDICAMENT EST RÉSERVÉ À L'ADULTE ET À L'ENFANT À PARTIR DE 15 ANS.

Ce médicament contient de l'aspirine.

Vous ou votre enfant ne devez pas prendre en même temps que ce médicament d'autres médicaments contenant de l'aspirine et/ou des anti-inflammatoires non stéroïdiens.

Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous ou votre enfant prend afin de vous assurer de l'absence d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoires non stéroïdiens.

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

c) Précautions d'emploi

• **Douleur ou fièvre** : - Ce dosage n'est adapté que pour l'adulte et l'enfant à partir de 15 ans, - Pour les enfants de moins de 15 ans, prendre un dosage plus adapté.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

* Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours, ou en cas d'efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.

* L'aspirine augmente les risques hémorragiques dès les très faibles doses et ce, même lorsque la prise date de plusieurs jours. PRÉVENIR VOTRE MÉDECIN TRAITANT, LE CHIRURGIEN, L'ANESTHÉSISTE OU VOTRE DENTISTE, dans le cas où un geste chirurgical, même mineur, est envisagé.

• **Rhumatologie** : - Aux fortes doses utilisées en rhumatologie, il est recommandé de surveiller l'apparition des signes de surdosage : bourdonnements d'oreilles, baisse de l'audition ou de vertiges.

Si l'un de ces symptômes apparaît : **CONSULTEZ IMMÉDIATEMENT UN MÉDECIN.**

• L'aspirine modifie l'uricémie (quantité de l'acide urique dans le sang).

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

d) Interactions médicamenteuses et autres interactions

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ en association avec le méthotrexate (utilisé à des doses supérieures à 20 mg/semaine), avec les anticoagulants oraux lorsque l'aspirine est utilisée comme anti-inflammatoire, contre la douleur ou contre la fièvre (doses d'aspirine ≥ 500 mg par jour), et chez un patient ayant des antécédents d'ulcère gastro-duodénal.

Ce médicament DOIT ÊTRE EVITÉ en association avec les anticoagulants oraux lorsque l'aspirine est utilisée comme anti-inflammatoire, contre la douleur ou contre la fièvre (doses d'aspirine ≥ 500 mg par jour), et chez un patient n'ayant pas d'antécédents d'ulcère gastro-duodénal, avec d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens lorsque l'aspirine est utilisée à de fortes doses et en cas d'antécédents d'ulcère gastro-duodénal, les héparines à doses curatives et/ou chez le sujet âgé de plus de 65 ans, les médicaments utilisés dans le traitement de la goutte, avec le clopidogrel ou la ticlopidine (médicaments fluidifiant le sang). **AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.**

e) GROSSESSE - ALLAITEMENT

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

GROSSESSE

Faibles doses, inférieures à 100 mg par jour : De faibles doses d'acide acétylsalicylique, inférieures à 100 mg par jour, peuvent être prescrites dans des circonstances exceptionnelles nécessitant une surveillance spécialisée.

Pour des doses supérieures à 100 mg par jour : A ces doses, et sauf nécessité absolue, l'acide acétylsalicylique ne doit pas être prescrit au cours des deux premiers trimestres de la grossesse. Si de l'acide acétylsalicylique est administré chez une femme souhaitant être enceinte ou enceinte de moins de six mois, la dose devra être la plus faible possible et la durée du traitement la plus courte possible.

Aux doses supérieures à 100 mg par jour, l'acide acétylsalicylique est contre-indiqué au-delà de 5 mois de grossesse révolus (24 semaines d'aménorrhée). Vous ne devez EN AUCUN CAS prendre ce médicament au cours du troisième trimestre de la grossesse car ses effets sur votre enfant peuvent avoir des conséquences graves, notamment sur un plan cardio-pulmonaire et rénal, et cela même avec une seule prise.

Si vous avez pris ce médicament alors que vous étiez enceinte, parlez-en à votre gynécologue-obstétricien afin qu'une surveillance adaptée vous soit proposée.

ALLAITEMENT

L'acide acétylsalicylique passant dans le lait maternel, ce médicament est déconseillé pendant l'allaitement. **DEMANDEZ CONSEIL A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE TOUT MEDICAMENT**

f) Liste des excipients dont la connaissance est nécessaire pour une utilisation sans risque chez certains patients
Lactose.

4- COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

a) Posologie

Cette présentation est réservée à l'adulte (à partir de 15 ans).

EN CAS DE DOULEURS, EN CAS DE FIEVRE :

• Pour les adultes et les enfants dont le poids est supérieur à 50 kg (à partir d'environ 15 ans) :

La posologie quotidienne maximale recommandée est de 3 g d'acide acétylsalicylique, soit 3 sachets par jour.

La posologie usuelle est de 1 sachet à 1 g, à renouveler en cas de besoin au bout de 4 heures minimum, **sans dépasser 3 sachets par jour.**

• Pour les sujets âgés : La posologie quotidienne maximale recommandée est de 2 g d'aspirine, soit 2 sachets par jour. La posologie usuelle est de 1 sachet à 1 g, à renouveler en cas de besoin au bout de 4 heures minimum, **sans dépasser**

2 sachets par jour.

En cas d'affections rhumatismales :

Il est nécessaire de suivre les recommandations de votre médecin.

EN CAS DE DOUTE, DEMANDEZ CONSEIL A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN

b) Mode et voie d'administration : Voie orale.

Verser le contenu du sachet dans un verre puis ajouter une petite quantité de boisson (par exemple eau, lait, jus de fruit).

c) Fréquence et moment auxquels le médicament doit être administré

Fréquence d'administration : - En cas de douleurs, en cas de fièvre : les prises systématiques permettent d'éviter les oscillations de douleur ou de fièvre. - Elles doivent être régulièrement espacées d'au moins 4 heures. - En cas d'affections rhumatismales : se conformer à l'avis de votre médecin

d) Durée du traitement

En cas de douleurs, en cas de fièvre :

La durée d'utilisation est limitée :

- à 5 jours en cas de douleurs,
- à 3 jours en cas de fièvre.

Si les douleurs persistent plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours ou si elles s'aggravent, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin (cf. rubrique « Précautions d'emploi »).

En cas d'affections rhumatismales : se conformer à l'avis de votre médecin.

e) Conduite à tenir en cas de surdosage

Au cours du traitement, il est possible que surviennent des bourdonnements d'oreille, une sensation de baisse de l'audition, des maux de tête, des vertiges : ils traduisent habituellement un surdosage de l'aspirine.

IL FAUT INTERROMPRE VOTRE TRAITEMENT ET PREVENIR UN MEDECIN.

En cas d'intoxication accidentelle (notamment fréquente chez les jeunes enfants), CONSULTER IMMEDIATEMENT UN MEDECIN.

f) Conduite à tenir au cas où l'administration d'une ou plusieurs doses a été omise

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose

simple que vous avez oublié de prendre

5- EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS (EFFETS INDESIRABLES)

Comme tous les médicaments, **ASPEGIC ADULTES 1000 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose** est

susceptible d'avoir des effets indésirables :

- Il faut immédiatement arrêter votre traitement et avertir votre médecin dans les cas suivants : - hémorragies digestives (cf. rubrique « Mises en garde spéciales »). Celles-ci sont d'autant plus fréquentes que la posologie utilisée est élevée, - réactions allergiques de type éruption cutanée, crise d'asthme, œdème de Quincke (urticaire du visage avec gêne respiratoire), - bourdonnements d'oreille, sensation de baisse de l'audition, maux de tête, vertiges : ces signes traduisent habituellement un surdosage de l'aspirine, - Avertir votre médecin en cas de douleurs abdominales, saignements de nez ou des gencives.

Des cas d'ulcère de l'estomac ont été rapportés.

SI VOUS REMARQUEZ DES EFFETS INDESIRABLES NON MENTIONNES DANS CETTE NOTICE, VEUILLEZ EN INFORMER VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN.

6- CONSERVATION

NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.

Précautions particulières de conservation

A conserver à une température ne dépassant pas 25° C.

Conserver les sachets dans l'emballage extérieur d'origine, à l'abri de l'humidité.

7- DATE DE REVISION DE LA NOTICE

Juillet 2012

8- CONSEILS D'EDUCATION SANITAIRE

« QUE FAIRE EN CAS DE FIEVRE » :

On considère qu'un enfant a de la fièvre lorsque sa température dépasse 38°C.

La fièvre est une réaction naturelle et fréquente de l'organisme pour lutter contre les infections, il est très rare qu'elle soit le seul signe d'une maladie grave ou qu'elle entraîne des complications.

Ce qu'il faut faire : Généralement ce n'est qu'au-dessus de 38,5°C que l'on envisage un traitement ; cependant cela ne doit pas être systématique, surtout si la fièvre est bien supportée par l'enfant.

1) Avant de donner un médicament contre la fièvre, il

faut toujours : • enlever les couvertures et les couches superflues de vêtements, • présenter souvent à boire à l'enfant, • ne pas trop chauffer la pièce (environ 18-20 °C). Ces 3 mesures simples sont suffisantes dans bien des cas pour faire baisser la fièvre.

D'autres mesures existent (bain tiède, poches de glace, enveloppements humides...), elles ne sont pas forcément plus efficaces et ne seront envisagées que si elles n'augmentent pas le mal être de l'enfant.

2) Dans un second temps, on peut faire prendre à l'enfant un médicament contre la fièvre (médicament appelé antipyrétique).

lire avec attention la rubrique « précautions d'emploi » de la notice.

Comment faut-il utiliser un médicament contre la fièvre ?

- respecter les doses et les délais entre les prises, • ne donner qu'un seul médicament (n'associez pas ou n'alternez pas sans avis médical des médicaments différents), • vérifier que l'enfant ne reçoit pas par ailleurs le même médicament sous une autre forme (sirop, sachets, suppositoires...) ou sous un autre nom de marque.

Si la fièvre persiste plusieurs jours, s'il apparaît des signes nouveaux (en particulier une raideur de la nuque, une diarrhée, des vomissements...) ou indiquant que la fièvre est mal supportée (enfant abattu, perdant sa réactivité...), vous ne devez pas hésiter à consulter un médecin.

« QUE FAIRE EN CAS DE DOULEURS » :

- En l'absence d'amélioration au bout de 5 jours de traitement,
 - si les douleurs reviennent régulièrement,
 - si elles s'accompagnent de fièvre,
 - si elles vous réveillent la nuit.
- Consultez un médecin.

Titulaire de l'ASPEGIC 1000mg
Route de Rabat,
Casablanca - Maroc
Fabricant : sanofi
km 10, route côtière,
Ain Sebaâ 20250 Casablanca



Enfant normorénal: la posologie usuelle est de 80 mg/kg/jour en trois prises, sans dépasser la posologie de 3g par jour.

Enfant insuffisant rénal (de plus de 30 mois) :

Aclav 100 mg/12.5 mg/ml enfant

Clairance de la créatinine	Schéma posologique
Supérieur à 30 ml / min	pas d'adaptation nécessaire
Entre 10 et 30 ml / min	15 mg/kg/prise au maximum 2 fois par jour
Inférieur à 10 ml / min	15 mg/kg/jour au maximum

Hémodialyse : 15 mg/kg/jour, et 15mg/kg supplémentaire pendant et après la dialyse

Nourrisson normorénal (moins de 30 mois) :

Aclav 100mg/12.5mg/ml nourrisson : 80 mg/kg/jour en 3 prises

MODE D'ADMINISTRATION :

Voie orale

Prendre le médicament de préférence au début des repas.

Pour les sachets : diluer le contenu du sachet dans un verre d'eau et agiter avant de boire.

Pour les suspensions reconstituées : l'administration se fait avec la seringue pour administration orale graduée en kg après agitation avant chaque utilisation.

MISES EN GARDE :

La survenue de toute manifestation allergique impose l'arrêt du traitement et la mise en place d'un traitement adapté

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Utiliser ce médicament avec précautions en cas d'insuffisance rénale ou d'atteinte hépatique.

Tenir compte de la teneur en potassium dans la ration journalière.

Tenir compte de la teneur en sodium chez les personnes suivant un régime hyposodé strict.

L'administration de fortes doses de bêta-lactamines chez l'insuffisant rénal ou chez les patients ayant eu par exemple des convulsions antérieurement, une épilepsie traitée ou des atteintes méningées, peut exceptionnellement entraîner des convulsions.

GROSSESSE / ALLAITEMENT :

Grossesse : l'utilisation de l'association amoxicilline-acide clavulanique ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire.

Allaitement : l'allaitement est possible en cas de prise de cet antibiotique. Toutefois, interrompre l'allaitement (ou le médicament) en cas de survenue de diarrhée, de candidose, ou d'éruption cutanée chez le nourrisson.

D'une façon générale il convient au cours de la grossesse ou de l'allaitement de toujours demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant d'utiliser un médicament.

EFFETS INDESIRABLES :

- Manifestations digestives : nausées, vomissements, possibilité de surinfections digestives à candida, diarrhée, selles molles, dyspepsie (digestion difficile), douleurs abdominales. Quelques cas de colite pseudomembraneuse ont été rapportés.
- Eruptions cutanées et maculopapuleuses d'origine allergique.
- Manifestations allergiques : urticaire, éosinophilie, oedème de Quincke, gêne respiratoire, exceptionnellement choc anaphylactique.
- D'autres manifestations ont été rapportées plus rarement :
 - des cas d'hépatite avec le plus souvent une jaunisse qui peut survenir pendant ou après l'arrêt du traitement
 - augmentations modérées et asymptomatiques des ASAT, ALAT ou phosphatases alcalines
 - néphrite interstitielle aiguë
 - leucocytoses, thrombopénies et anémies réversibles

Signaler à votre médecin ou à votre pharmacien tout effet non souhaité et gênant qui ne serait pas mentionné dans cette notice

CONSERVATION :

- Sachets : conserver à l'abri de l'humidité et à une température ne dépassant pas 25°C.

- Poudre par suspension :

- Avant ouverture : le flacon est à conserver à une température inférieure à 25°C et à l'abri de l'humidité
- Après reconstitution et après chaque utilisation, conserver au réfrigérateur (entre +2°C et +8°C)
- Ne pas conserver la suspension reconstituée plus de 7 jours

Respecter les consignes de conservation.

Liste des médicaments
Ceci est le médicament

Ne pas laisser à la portée des enfants.

PHARMA 5
Laboratoires Pharma 5

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

ACLAV®

Amoxicilline + Acide clavulanique

COMPOSITION ET PRESENTATIONS :

PRODUIT :	Aclav 1g/125mg -Boîte de 12 sachets -Boîte de 14 sachets -Boîte de 16 sachets -Boîte de 24 sachets	Aclav 500mg/62,5mg -Boîte de 12 sachets -Boîte de 16 sachets -Boîte de 24 sachets	Aclav Enfant 100mg/12,5mg/1ml Flacon de 60 ml	Aclav Nourrisson 100mg/12,5mg/1ml Flacon de 30 ml
Amoxicilline trihydratée : quantité correspondant à l'amoxicilline anhydre	1 g	500 mg	6 g	3 g
Clavulanate de potassium : quantité correspondant à l'acide clavulanique	125 mg	62,5 mg	750 mg	375 mg
Excipients	q.s.p 1 sachet	q.s.p 1 sachet	q.s.p 10,30 g de poudre	q.s.p 5,15 g de poudre

PROPRIETES :

Antibiotiques antibactériens de la famille des bêta-lactamines, du groupe des aminopénicillines.

Aclav est une formulation associant l'amoxicilline et l'acide clavulanique puissant inhibiteur de bêta-lactamases.

INDICATIONS :

Elles sont limitées aux infections dues aux germes reconnus sensibles, notamment dans :

- Les otites moyennes aiguës, otites récurrentes.
- Les sinusites maxillaires aiguës et autres formes de sinusites.
- Les angines récurrentes, amygdalites chroniques.
- Les surinfections de bronchites aiguës du patient à risque.
- Les exacerbations de bronchopneumopathies chroniques.
- Les pneumopathies aiguës du patient à risque.
- Les cystites aiguës récurrentes, cystites non compliquées de la femme et pyélonéphrites aiguës non compliquées dues à des germes sensibles.
- Les infections gynécologiques hautes, en association à un autre antibiotique actif sur les chlamydiae.
- Les parodontites.
- Les infections stomatologiques sévères : abcès, phlegmons, cellulites.
- Traitement de relais de la voie injectable.
- Infections respiratoires basses chez le nourrisson et l'enfant de moins de 5 ans.
- Infections urinaires chez le nourrisson.

CONTRE INDICATIONS :

-Absolues :

- Allergie aux antibiotiques du groupe des bêta-lactamines (pénicillines, céphalosporines)
- Mononucléose infectieuse.
- Antécédent d'atteinte hépatique liée à l'association amoxicilline -acide clavulanique.
- Phénylcétonurie (en raison de la présence de l'aspartame)

-Relatives :

Le méthotrexate

POSOLOGIE :

Les Posologies sont exprimées en Amoxicilline

Adulte normorénal (poids ≥ 40 kg)

2 à 3g/jour en 2 à 3 prises selon la prescription médicale et l'infection concernée.

Adulte insuffisant rénal (poids ≥ 40 kg)

Clairance de la créatinine	Schéma posologique
Supérieur à 30 ml / min	pas d'adaptation nécessaire
Entre 10 et 30 ml / min	1 g /125 mg toute les 12 h
Inférieur à 10 ml / min	Pour les patients traités ou les conditions d'utilisation

Chez les patients âgés : pas d'adaptation posologique sauf si la clairance (même posologie chez l'insuffisant rénal)

125 mg

LOT : 4780

PER : 09-21

P.P.V : 99DH00

de 12 sachets



Dénomination du médicament :

COTAREG®

80/12.5 mg, 160/12.5 mg, 160/25 mg

Comprimés pelliculés. Boîte de 28.

Valsartan / Hydrochlorothiazide

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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il est identique aux vôtres. Si un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

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

1. Qu'est-ce que COTAREG et dans quel cas est-il utilisé ?

COTAREG contient deux substances actives complémentaires, qui influencent le système régulant la pression artérielle dans l'organisme. S'agit d'une part du valsartan qui produit une baisse de la pression artérielle et d'autre part du thiazide qui agit sur le système rénal.

COTAREG s'utilise pour traiter l'hypertension *légère ou modérée*, chez des patients lorsqu'un *traitement combinant deux substances actives* est nécessaire.

Votre médecin en mesurera et en contrôlera l'effet en prenant votre pression artérielle.

COTAREG ne doit être pris que sur prescription médicale.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre COTAREG ?

De quoi faut-il tenir compte en dehors du traitement ?

Pourquoi faut-il traiter une hypertension artérielle ?

Une hypertension artérielle non traitée peut endommager des organes vitaux tels que le cœur, les reins et le cerveau. Vous pouvez vous sentir aujourd'hui en parfaite santé, sans aucune manifestation de maladie – mais une hypertension non traitée entraîne des séquelles ultérieures telles qu'un accident vasculaire cérébral, un infarctus du myocarde, une insuffisance cardiaque ou une insuffisance rénale ou la cécité.

Quand COTAREG ne doit-il pas être utilisé ?

Vous ne devez pas prendre COTAREG si vous avez eu dans le passé une hypersensibilité ou une allergie au valsartan, à l'hydrochlorothiazide ou à un autre composant du médicament. Vous ne devez pas prendre COTAREG pendant la grossesse, même, vous ne devez pas prendre COTAREG pendant la grossesse, souffrez d'une destruction des voies biliaires de petit calibre, foie (cirrhose biliaire) conduisant à un arrêt de l'écoulement de la bile, si vous souffrez d'un diabète (de type 1 ou 2) ou d'une insuffisance rénale, si vous prenez de l'aldiskirene, un principe actif abaissant la pression artérielle, ou encore si vous souffrez d'une forte diminution de la quantité d'urine (anurie). Si vous souffrez d'un angio-œdème héréditaire. Si la prise par le passé de médicaments antihypertenseurs a provoqué chez vous un gonflement du visage, des lèvres, de la langue ou du larynx (troubles de la déglutition ou de la respiration). Vous ne devez pas prendre Cotareg.

Quelles sont les précautions à observer lors de la prise de COTAREG ?

Comme tout médicament abaissant la pression artérielle, COTAREG peut diminuer votre vigilance et votre concentration.



NOVARTIS

تسمية الدواء:

كوتاريغ

12.5/80 ملغ، 12.5/160 ملغ، 25/160 ملغ

أقراص مغلفة، علبة من 28 قرص

الفالستران / الهيدروكلوروثيازيد

يرجى قراءة النشرة بعناية قبل استعمال هذا الدواء لأنها تحتوي على معلومات مهمة بالنسبة إليك.

- حافظ على هذه النشرة لأنك قد تحتاج لقراءتها مرة أخرى.
- اطلب المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي إذا كان لديك المزيد من الأسئلة أو إذا راودك شك.
- وُصف لك هذا الدواء شخصياً فلا تصفه لأشخاص آخرين حتى وإن كانت أعراض موضعية. كن حذراً، استشر الطبيب أو الصيدلي.

محتويات النشرة

1. ما هو دواء كوتاريغ وفي أي الحالات يجب استعماله؟
2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل استخدام دواء كوتاريغ؟
3. كيف يستخدم دواء كوتاريغ؟
4. ما هي الأعراض الجانبية المحتملة لدواء كوتاريغ؟
5. كيف يتم تخزين دواء كوتاريغ؟

7. ما هو دواء كوتاريغ وفي أي الحالات يجب استعماله؟

يحتوي دواء كوتاريغ على مادتين فعاليتين تكميليتين، تؤثران على النظام المنظم لضغط الدم في الجسم، وهما الفالستران، الذي يسبب انخفاض الضغط الهيدروكلوروثيازيد، الذي يقلل من كلوريد ثوى الماء عن طريق زيادة إفراز البول.

ط الدم الخفيف أو المعتدل لدى المرضى



6 118001 030521

COTAREG 160/12.5 mg

28 comprimés pelliculés

PPV : 203.00 DH

سيعمل الطبيب على قياس ومراقبة تأثير الدواء عن طريق قياس ضغط الدم لديك. يؤخذ دواء كوتاريغ بوصفة طبية.

2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل استخدام دواء كوتاريغ؟
- ما الذي يجب الانتباه إليه بعيداً عن العلاج؟
- لماذا يجب عليك علاج ارتفاع ضغط الدم؟

يمكن أن يتسبب ارتفاع ضغط الدم غير المعالج في تلف الأعضاء الحيوية مثل القلب والكلى والدماغ. يمكن أن تشعر اليوم أنك في حالة صحية جيدة دون أن تدرك أنك تعاني من ارتفاع ضغط الدم. ولكن ارتفاع ضغط الدم غير المعالج يمكن أن يؤدي إلى عواقب لاحقة مثل السكتة الدماغية أو احتشاء عضلة القلب أو قصور القلب أو الفشل الكلوي أو العمى.

منى لا يجب استعمال دواء كوتاريغ؟

يجب أن لا تأخذ دواء كوتاريغ إذا عانيت في الماضي من فرط الحساسية حساسية من الفالستران، الهيدروكلوروثيازيد أو من أي مكون آخر يدخل في تركيب هذا الدواء، وبالمثل، يجب أن لا تأخذ دواء كوتاريغ أثناء الحمل، كنت تخططين للحمل أو كنت في فترة الرضاعة الطبيعية، إذا كنت تعاني من تدمير القنوات للحمل أو كنت في فترة الرضاعة الطبيعية، إذا كنت تعاني من فشل تنفسي، إذا كنت تأخذ مادة الأيسكيريون، وهي مادة فعالة تخفف ضغط الدم، أو إذا كنت تعاني من انخفاض حاد في كمية البول (انقطاع ضغط الدم في الماضي في تورم وعائية وراثية، إذا تسبب أخذ أدوية مضادة لارتفاع ضغط الدم في البلع أو التنفس)، يجب ألا تأخذ دواء كوتاريغ.

ما هي الاحتياطات الواجب اتخاذها عند أخذ دواء كوتاريغ؟

على غرار أي دواء يعمل على خفض ضغط الدم، قد يقلل دواء كوتاريغ من قدرتك على التركيز. لذلك ينصح بالحرص في حركة المرور على التعامل مع الأدوات أو الآلات.

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

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE DOUMA SARL 22, Bvd Annahda Hay Douma - Sidi Moumen Tél: 0522 70 26 46	3/8/21	426,30

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
		A M	P C	I M	I V	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

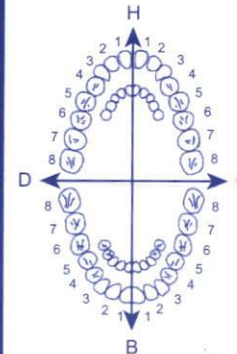
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

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

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

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

COEFFICIENT DES TRAVAUX

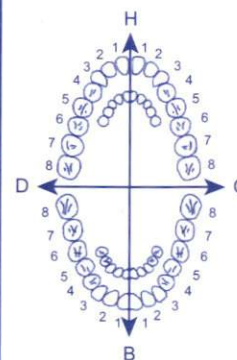
MONTANTS DES SOINS

(Création, remont, adjonction)

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION



VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Biologie et Biologie :

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

Optique :

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

Education :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.

Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Prothèse :

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

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

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

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



Déclaration de Maladie

N° M21- 0020699

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1060 Société : 80903
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : MAKHLOUKI - AHMED
Date de naissance : 01-01-1950
Adresse : HAY DOUMA 9.6 Rue 10. N°41 S/M
Tél. : 06 41 610834 Total des frais engagés : 526 DH Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :
Date de consultation : 09/08/2021
Nom et prénom du malade : TARI TACHAO Age :
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : HTA
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 : Le : 09/08/2021
Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019