

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.

Ordonnance :

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

Éducation :

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

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

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

Réclamation : 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° P19-0035563

91385
☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3579 Société : ROYAL AIR MAROC
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : TAÏBI MOHAMMED
Date de naissance : 1950
Adresse : 18 Rue 25 SENHAJA Hay EL HANA CASA
Tél. : 0675150177 Total des frais engagés : Pharmacie 2751,30
Visite + 370
TOTAL 3121,30

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : Docteur WAFDI Abderrahim
Endocrinologue - Diabétologue
2, Rue Pyrénées - Tél: 0522 25 19 70 - CASA
Date de consultation : 06/12/2021
Nom et prénom du malade : Taïbi Mohamed Age :
Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : Diabète sucré
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 : 09/12/2021
Signature de l'adhérent(e) : [Signature]

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
06/12/21		1	25000	Docteur WAFDI Abderrahim Endocrinologue - Diabétologue 2, Rue Pyrénées - Tél: 0522 25 19 70 - CASA

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie EL ANASSER Dr. M. EL ANASSER 16, Angle Bd. Mohammed VI - Casablanca Tél: 0522 25 19 70 - CASA	06/12/21	2751,80

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
Laboratoire REGRAGUI Casablanca Tél: 0522 90 09 67 - Fax: 0522 90 09 68	06/12/21	B1301.1.3v	120 DH

AUXILIAIRES MEDICAUX

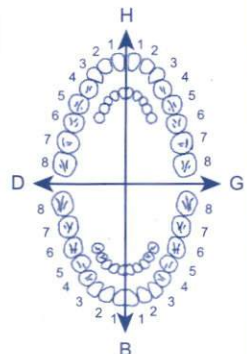
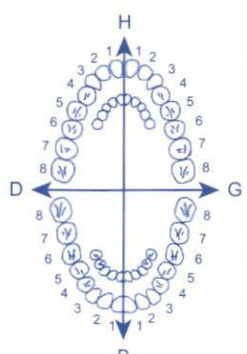
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

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 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 G 35533411 11433553 B			COEFFICIENT DES TRAVAUX
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			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'EX

Dr. Wafdi Abderrahim

Diplômé de la Faculté de Médecine
de Paris

ENDOCRINOLOGUE - DIABETOLOGUE

Diabète - Cholestérol - Hypertension
Obésité - Thyroïde

الدكتور وافي عبد الرحيم
اختصاصي من كلية الطب بباريس

أمراض الغدد - مرض السكر - الملح

الكوليسترول - السمينة

Casablanca, le 06/11/21 في الدار البيضاء، في

350,00 X3

Julia Detraplan Bayfill 16h 16h. 7 Sun

350,00

Julia Detraplan Bayfill 16h 16h. 7 Sun

2,80 X2

Julia Detraplan Bayfill 16h 16h. 7 Sun

1,08,00 X4

Ramond 16h 16h. 7 Sun

97,20 X4

Zanich 16h 16h. 7 Sun

30,70 X4

Julia Detraplan Bayfill 16h 16h. 7 Sun

82,10

Julia Detraplan Bayfill 16h 16h. 7 Sun

79,50

Julia Detraplan Bayfill 16h 16h. 7 Sun

125,30

Julia Detraplan Bayfill 16h 16h. 7 Sun

79,50

Docteur WAFDI Abderrahim
Endocrinologue - Diabétologue
2, Rue Pyrénées - Tél: 0522 25 19 70 - CASA

2, زنقة عبد الله راجيع (بريني سابقا) - زاوية شارع ابراهيم الروداني - المعاريف - الدار البيضاء - الهاتف: 05 22.25.19.70

2, Rue Abdallah RAJAI (Ex. Pyrenées) - Angle Bd. Brahim Roudani - Maârif - CASABLANCA - Tél. : 05 22.25.19.70

8-0204-73-230-1
Actrapid® Penfill®
100U/ml
Solution injectable
5 cartouches de 3ml
PPV : 350 DH



8-0204-73-230-1
Actrapid® Penfill®
100U/ml
Solution injectable
5 cartouches de 3ml
PPV : 350 DH



8-0204-73-230-1
Actrapid® Penfill®
100U/ml
Solution injectable
5 cartouches de 3ml
PPV : 350 DH



8-0267-73-230-1
Mixtard® 30 Penfill®
100U/ml
Suspension injectable
5 cartouches de 3ml
PPV : 350 DH



Sandoz-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1.
Ain sebaâ Casablanca
VaxigripTetra 15 µg/0,5 ml
sol injectable
P.P.V. : 125,30 DH



Ramipril Win®

Ramipril

5 mg 10 mg

Comprimé sécable

Voie orale

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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information 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.

1. Qu'est-ce que Ramipril Win, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Ramipril Win, comprimé sécable ?
3. Comment prendre Ramipril Win, comprimé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Ramipril Win, comprimé sécable ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE RAMIPRIL WIN, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

Ramipril Win, comprimé sécable contient un médicament appelé ramipril. Celui-ci fait partie d'un groupe de médicaments appelés IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion).

Ramipril Win, comprimé sécable agit en :

- Diminuant la production par votre organisme de substances susceptibles d'élever votre pression artérielle.
- Faisant se relâcher et se dilater vos vaisseaux sanguins.
- Facilitant à votre cœur le pompage du sang à travers l'organisme.

Indications thérapeutiques

Ramipril Win, comprimé sécable peut être utilisé :

- Pour traiter une pression artérielle élevée (hypertension).
- Pour réduire le risque d'avoir une crise cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.
- Pour réduire le risque ou retarder l'aggravation de problèmes rénaux (que vous soyez ou non diabétique).
- Pour traiter votre cœur lorsqu'il ne peut pas pomper une quantité suffisante de sang dans le reste de votre organisme (insuffisance cardiaque).
- En traitement à la suite d'une crise cardiaque (infarctus du myocarde) compliquée d'insuffisance cardiaque.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE RAMIPRIL WIN, comprimé sécable ?

Contre-indications

Ne prenez jamais Ramipril Win, comprimé sécable :

• Si vous présentez une allergie (hypersensibilité) au ramipril, à tout autre IEC, ou à l'un des autres composants contenus dans Ramipril Win, comprimé sécable listés à la rubrique Informations supplémentaires.

• Les signes d'une réaction allergique peuvent inclure une éruption cutanée (rash), des problèmes de déglutition ou de respiration, un gonflement de vos lèvres, de votre visage, de votre gorge ou de votre langue.

• Si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave appelée « angioedème ». Les signes comportent des démangeaisons, une urticaire, des marques rouges sur les mains, les pieds et la gorge, un gonflement de la gorge et de la langue, un gonflement autour des yeux et des lèvres, des difficultés à respirer et à avaler.

• Si vous subissez une dialyse ou tout autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, Ramipril Win, comprimé sécable pourrait ne pas vous convenir.

• Si vous avez des problèmes rénaux du fait de la réduction de l'apport sanguin à votre rein en raison de l'artère rénale).

• Si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois. Il est également préférable d'éviter de prendre

Ramipril Win, comprimé sécable (allaitement).

• Si votre pression artérielle est trop basse. Ne prenez pas Ramipril Win, comprimé sécable. Si vous n'êtes pas sûr, consultez votre médecin.

Précautions d'emploi

Faites attention à :

Vérifiez auprès de votre :

- Si vous souffrez de problèmes cardiaques.
- Si vous avez perdu un rein.
- Si vous avez la diarrhée, suiez de diurétiques depuis longtemps.
- Si vous allez suivre un traitement (désensibilisation).

• Si vous allez recevoir une intervention chirurgicale ou un traitement par Ramipril Win, comprimé sécable.

- Si votre taux sanguin de potassium est élevé.
- Si vous souffrez d'une maladie rénale chronique.
- Si vous avez une insuffisance cardiaque.
- Vous devez informer votre médecin.

Ramipril est déconseillé en début de grossesse (plus de 3 mois, car cela pourrait nuire au développement du fœtus).

Si l'un ou l'autre des cas ci-dessus s'applique à vous, consultez votre médecin avant de prendre Ramipril Win, comprimé sécable.

Interactions avec d'autres médicaments

Prise d'autres médicaments :

Veuillez informer votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris d'autres médicaments (y compris des médicaments obtenus sans ordonnance (en incluant ceux à base de plantes) car ramipril peut avoir une incidence sur certains autres médicaments. Par ailleurs, certains médicaments peuvent avoir une incidence sur Ramipril Win, comprimé sécable.

Veuillez informer votre médecin si vous prenez l'un ou l'autre des médicaments suivants :

• Les médicaments utilisés pour soulager les douleurs et l'inflammation (par exemple les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), tels l'ibuprofène ou l'indométacine et l'aspirine).

• Les médicaments utilisés pour le traitement d'une pression artérielle basse, d'un cœur insuffisant, d'un asthme ou d'allergies, tels que l'éphédrine, la noradrénaline.

• Les médicaments utilisés pour augmenter la probabilité de survie de l'effet secondaire si vous les prenez.

Ramipril Win, comprimé sécable :

• Les médicaments utilisés pour soulager les douleurs et l'inflammation (par exemple les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), tels l'ibuprofène ou l'indométacine et l'aspirine).

• Les médicaments contre le cancer (chimiothérapie).

• Les médicaments prévenant le rejet d'organe après une transplantation, tels la ciclosporine.

• Les diurétiques tels que le furosémide.

• Les médicaments susceptibles d'augmenter la quantité de potassium dans votre sang (comme la spironolactone, le triamterène, l'amiloride, les sels de potassium et l'héparine (pour fluidifier le sang)).

• Les corticoïdes donnés pour une inflammation, tels la prednisolone.

• L'allopurinol (utilisé pour abaisser l'acide urique dans votre sang).

• Le procainamide (donné pour les troubles du rythme cardiaque).

Veuillez informer votre médecin si vous prenez l'un ou l'autre des médicaments suivants :

• Les médicaments pour le diabète tels que les antidiabétiques oraux et l'insuline. Ils pourraient abaisser le taux de sucre dans votre sang (glycémie). Surveillez étroitement votre glycémie lorsque vous prenez Ramipril Win, comprimé sécable.

108,00

108,00

108,00

108,00

ZANIDIP® 10 mg, comprimés pelliculés sécables

Boîtes de 14 et 28

Chlorhydrate de lercanidipine

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 ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?
3. COMMENT PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables contient une substance appelée chlorhydrate de lercanidipine. C'est un médicament de la classe des Antagonistes calciques / Antihypertenseurs. Il est préconisé dans le traitement de l'hypertension artérielle.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?

Ne prenez jamais ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables dans les cas suivants :

- allergie connue à l'un des composants du comprimé,
- angine de poitrine au repos ou s'aggravant progressivement,
- infarctus dans les mois précédents,
- en cas de maladie grave du foie ou du rein.

Ce médicament EST GÉNÉRALEMENT DÉCONSEILLÉ en cas d'association au dantrolène, au kétoconazole et à l'itraconazole (voir Prise ou utilisation d'autres médicaments).

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

Faites attention avec ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables :

Mises en garde

Chez les patients présentant certains troubles cardiaques, le traitement par lercanidipine sera instauré sous surveillance médicale particulière.

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi

En cas d'insuffisance cardiaque, le patient sera tout particulièrement surveillé en début de traitement.

Prise ou utilisation

Ce médicament ne (voir Ne prenez jamais (sécables).

AFIN D'EVITER DE PLUSIEURS MEDICATIONS (perfusion), le kétoconazole SYSTÉMATIQUEMENT À VOTRE MEDECIN

LOT 211293 1

EXP 05 2024

P.P.V : 97.20 DH

LABORATOIRES SOTHEMA

Grossesse et allaitement

Il est préférable de ne pas avoir de grossesse et de l'allaitement. Si vous découvrez une grossesse, consultez votre médecin pour le poursuivre. Demandez conseil à votre médecin de prendre tout médicament.

LOT 211293 1

EXP 05 2024

P.P.V : 97.20 DH

LABORATOIRES SOTHEMA

Liste des excipients

3. COMMENT PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?

Posologie

La posologie usuelle est de 10 mg/j. Dans certains cas, le médecin peut prescrire un comprimé par jour et, dans d'autres cas, deux comprimés par jour.

LOT 211293 1

EXP 05 2024

P.P.V : 97.20 DH

LABORATOIRES SOTHEMA

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler avec un verre d'eau. Les comprimés doivent être pris à jeun, de préférence le matin avant le petit déjeuner.

Fréquence d'administration

DANS TOUS LES CAS, SUITE À L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

LOT 211293 1

EXP 05 2024

P.P.V : 97.20 DH

LABORATOIRES SOTHEMA

Durée du traitement

DANS TOUS LES CAS, SUITE À L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Si vous avez pris un comprimé pelliculé sécable et si vous avez oublié de le prendre, ne prenez pas de supplément.

En cas de surdose, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous oubliez de prendre ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables :

Pour être efficace, ce médicament doit être utilisé régulièrement. Cependant, si vous omettez de prendre une dose, continuez le traitement sans essayer de rattraper cet oubli.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

- maux de tête, rougeurs du visage accompagnées ou non de bouffées de chaleur, œdèmes des membres inférieurs (infiltration de liquide dans les jambes), palpitations, des étourdissements ont également été rapportés.

Plus rarement :

- fatigue, troubles digestifs à type de nausée avec ou sans vomissements, diarrhées, douleurs épigastriques (douleurs au niveau de l'estomac), myalgie (douleurs musculaires), réactions allergiques au niveau de la peau, augmentation de la diurèse (urines émises pendant 24 heures), somnolence,
 - une hypotension peut apparaître dans de rares cas,
 - quelques rares cas d'inflammation des gencives.
- Très rarement, des troubles associant une rigidité, des tremblements et/ou des mouvements anormaux ont été signalés avec certains inhibiteurs calciques.

KARDEGIC® 75mg

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

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) Dénomination :

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable.

b) Composition :

ACETYSALICYLATE DE DL-LYSINE 135 mg (quantité correspondante en acide acétylsalicylique : 75 mg).
Excipients : Glycolle, arôme mandarine, glycyrrhizinate d'ammonium.

c) Forme pharmaceutique :

poudre pour solution buvable ; sachet-dose ; boîte de 30.

d) Classe pharmaco-thérapeutique :

ANTI-THROMBOTIQUE / INHIBITEUR DE L'AGREGATION PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT (Indications)

Ce médicament contient de l'aspirine, mais ce dosage est plus particulièrement destiné au traitement de certaines affections du cœur ou des vaisseaux, seul ou associé aux autres traitements prescrits par votre médecin.

Il ne devra pas être entrepris sans l'avis de celui-ci, seul juge de l'établissement et de la conduite de ce traitement.

3. ATTENTION

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament : (Contre-indications)

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

- En cas d'ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution,
- En cas d'allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens (telle qu'éruption cutanée ou asthme),
- En cas de maladie hémorragique,
- En cas de traitement concomitant par le méthotrexate, ou par les anticoagulants oraux (lorsque l'aspirine est prescrite à fortes doses (>3 g/j)).
- En dehors d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une

SANOFI

surveillance spécialisée

CONTRE-INDIQUE à la

Grossesse et Allaitement

Ce médicament NE DOIT PAS

être pris sans l'avis

avis contraire de votre

saignements gynécologiques

concomitant par

l'aspirine est prescrite

uricosuriques, ou

lorsque l'aspirine

Interactions médicamenteuses

L'allaitement est

Grossesse et Allaitement

b) Mises en garde

Réservé à l'adulte

Ce médicament ne doit pas

c) Précautions d'emploi

Il est important de

santé ou situations

d'ulcère de l'estomac,

digestives, hypertension

L'aspirine augmente

très faibles doses et

avant toute prise de plusieurs

jours. Prévenir votre médecin traitant, le chirurgien,

l'anesthésiste ou simplement votre dentiste au cas où un geste

chirurgical, même mineur, est envisagé.

Ce médicament ne contenant pas de sodium (sel), il peut être

administré en cas de régime désodé ou hyposodé.

d) Interactions médicamenteuses et autres interactions :

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS

MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT

AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE

PHARMACIEN notamment si vous prenez des anticoagulants

oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles

doses) ou de l'héparine, des uricosuriques ou d'autres

anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite

à des doses >3 g/j).

Sanofi-aventis Maroc

Rue de Rabat - R.P.1,

Al Sebaï Casablanca

Kardegic 75 mg, sac b 30

P.P.V : 30,70 DH



LOT : 21E002
PER : 09/2022

KARDEGIC 75MG
SACHETS B30

P.P.V : 30DH70



LOT : 21E002
PER : 09/2022

KARDEGIC 75MG
SACHETS B30

P.P.V : 30DH70



FITOPOLIS®

Adultes Solution buvable - Enfants Solution buvable

FORMES ET PRESENTATIONS : FITOPOLIS® Adultes Solution buvable
ml. FITOPOLIS® Enfants Solution buvable - flacons de 150 ml et
- Boîte de 30.

COMPOSITION :

FITOPOLIS® Adultes Solution buvable : Extrait de Propolis (10% de Flavonoïdes), extrait de racine d'échinacée (*Echinacea purpurea*) (4% de Polyphénols), extrait de feuilles de thym (*Thymus vulgaris*), Miel d'Eucalyptus, acide ascorbique (vitamine C), eau, fructose, agent de charge (glycérine végétale), conservateurs (sorbate de potassium, benzoate de sodium) et arômes.

FITOPOLIS® Enfants Solution buvable : Extrait de Propolis (10 % de Flavonoïdes), extrait de racine d'échinacée (*Echinacea purpurea*) (4% de Polyphénols), extrait de fleurs et de feuilles de Mauve (*Malva sylvestris*) (0,5 % de Polyphénols), Miel d'Eucalyptus, acide ascorbique (vitamine C), eau, fructose, agent de charge (glycérine végétale), conservateurs (sorbate de potassium, benzoate de sodium), arôme, colorant (caramel), acidifiant (acide citrique).

FITOPOLIS® Comprimé : Agent de charge (sorbitol, cellulose micostalline), extrait sec de propolis (8 % bioflavonoïdes), extrait sec de racine d'échinacée (*Echinacea sp.*) (5:1), extrait de feuilles de thym (*Thymus vulgaris*) (5:1), extrait sec de cerises des Antilles (*Malpighia emarginata*) (25 % acide ascorbique «vitamine C»), arômes, fructose, glycyrrhizinate monoammoniacal, anti-acide.

Contenu net : 150 ml

Lot : 210126

A consommer
de préférence avant le : 01-2024

PPC: 79,50 DH

Azix®

Azithromycine

COMPOSITION ET PRESENTATION

Comprimé 500 mg sécable, boîte de 6

INDICATIONS THERAPEUTIQUE

Traitement des infections dues aux

- infections respiratoires hautes pharyngite;
- infections respiratoires basses (y compris bronchite et pneumonie);
- infections odontostomatologiques;
- infections cutanées;
- infections des tissus mous;
- urétrites et cervicites non gonococciques (chlamydia trachomatis).

CONTRE-INDICATIONS :

- Antécédents d'allergie à l'azithromycine et aux macrolides.
- Insuffisance hépatique sévère.

MISES EN GARDE :

- Toute manifestation allergique (éruption cutanée, démangeaison ...) en cours de traitement doit être signalée immédiatement à votre médecin.
- Signaler au médecin traitant toute allergie ou manifestation allergique survenue lors de traitements par les antibiotiques de la famille des macrolides.
- Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les patients présentant une maladie hépatique.
- En l'absence de données, l'association aux dérivés de l'ergot de seigle n'est pas recommandée.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Prévenir le médecin traitant en cas de :
Insuffisance hépatique, antécédents allergiques, manifestations cutanées d'origine allergique, prise concomitante d'autres médicaments, grossesse, allaitement.

EFFETS INDESIRABLES :

- Troubles digestifs : nausées, vomissements, diarrhées et douleurs abdominales.
- Manifestations allergiques; prurit, rash cutané, oedème de Quincke.

POSOLOGIE :

Se conformer à la prescription médicale.

Adulte et enfant de plus de 45 kg : 500 mg par jour, 1 comprimé de 500 mg en une prise par jour pendant 3 jours.

MODE D'ADMINISTRATION :

Azix peut être pris pendant ou en dehors des repas.

TABLEAU A (LISTE I).

PPV 790870
PER 08/24
LOT K2272



b

bottu SA

82, Allée des Casuarinas - Ain Sebaï - Casablanca

S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

® 20 mg, comprimé gastro-résistant

ésoméprazole

l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

pourriez avoir besoin de la relire.

question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations.

personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un qui n'en a pas besoin, car cela pourrait lui être nocif.

les devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable, consultez votre médecin ou à votre pharmacien.

SYNTHEMEDIC

22 rue zoubair benou al ouarn roches
noires casablanca

INEXIUM

20 mg

Cpr GR

Boîte 14

64045DMP/21NRQ

P.P.V : 82,10 DH



20 mg, comprimé gastro-résistant et dans quels cas est-il utilisé ?

à connaître avant de prendre INEXIUM 20 mg, comprimé gastro-résistant ?

INEXIUM 20 mg, comprimé gastro-résistant ?

effets indésirables éventuels ?

INEXIUM 20 mg, comprimé gastro-résistant ?

autres.

INEXIUM 20 mg, comprimé gastro-résistant ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

est un médicament de la classe des inhibiteurs de la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

est utilisé dans le traitement des maladies suivantes :

chez les adultes de 12 ans et plus

en (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'oesophage et entraîne une irritation et des brûlures,

duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Si vous consultez votre médecin pour une infection, votre médecin pourra également vous prescrire des antibiotiques pour traiter l'infection et prévenir la récurrence.

en des ulcères associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS),
omac dû à un syndrome de Zollinger-Ellison.

INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE INEXIUM 20 mg, comprimé

20 mg, comprimé gastro-résistant :

Dr. Wafdi Abderrahim

الدكتور وافي عبد الرحيم
اختصاصي من كلية الطب بباريز

Diplômé de la Faculté de Médecine
de Paris

ENDOCRINOLOGUE - DIABETOLOGUE

Diabète - Cholestérol - Hypertension
Obésité - Thyroïde

أمراض الغدد - مرض السكر - الملح

الكوليسترول - السمنة

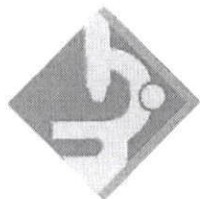
Casablanca, le 06/12/22 في الدار البيضاء،

Wafdi Abderrahim

Dr. Wafdi Abderrahim



Docteur WAFDI Abderrahim
Endocrinologue - Diabétologue
2, Rue Abdallah RAJAI (Ex. Pyrénées) - Tél: 0522 25 19 70 - CASA



مختبر التحليلات الطبية الرغراغي

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES REGRAGUI

S. MESTASSI

Biologiste Diplômé de la faculté

De Médecine et de Pharmacie

de Clermont Ferrand

FACTURE N° : 2112062010

Casablanca le 06-12-2021

Mr Mohamed TAIBI

Date de l'examen : 06-12-2021

INPE :



Caisse : **MUPRAS**

Analyses :

Récapitulatif des analyses

CN	Analyse	Val	Clefs
9105	Forfait traitement échantillon sanguin	E11.5	E
0118	Glycémie	B30	B
0119	Hémoglobine glycosylée	B100	B

TOTAL DOSSIER : 120 DH

Arrêtée la présente facture à la somme de : cent vingt dirhams





مختبر التحليلات الطبية الرغراغي

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES REGRAGUI

S. MESTASSI
Biologiste Diplômé de la faculté
De Médecine et de Pharmacie
de Clermont Ferrand



Né (e) le: 01-01-1950, âgé (e) de : 71 ans
Enregistré le: 06-12-2021 à 08:41
Edité le: 06-12-2021 à 10:22
Prélèvement : au labo
Le : 06-12-2021 à 08:56

Mr Mohamed TAIBI

Référence : **2112062010**

Prescrit par : **Dr WAFDI Abderrahim**

BIOCHIMIE SANGUINE (Cobas c311/Roche)

Aspect du sérum

Limpide

Glycémie à jeûn

1.30 g/l

(0.70-1.10)

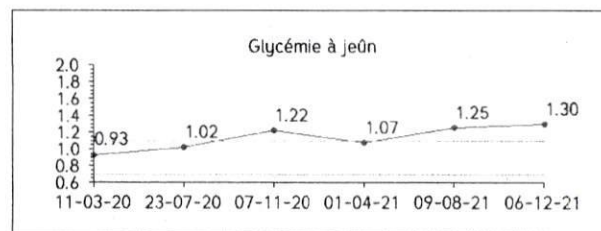
09-08-2021

1.25

7.2 mmol/l

(3.9-6.1)

6.9



Hémoglobine glycosylée

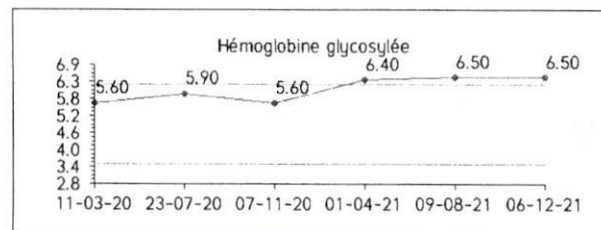
6.50 %

(3.50-6.25)

09-08-2021

6.50

(HPLC /D10.Biora)



Interprétation:

Glycémie proche de la normale : 6-7

Bon contrôle : 7-8

Métabolisme mal équilibré : >8

