

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

Données 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.

Rééducation :

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

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

Dentaire :

En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.

Adresses Mails utiles

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

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

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



MUPRAS

Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

Déclaration de Maladie

N° M20- 0009609

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3453 Société : 109447

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : Zine Larbi

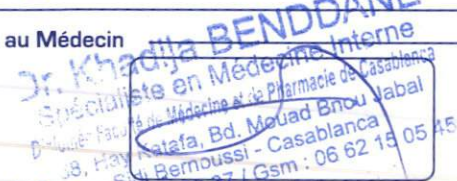
Date de naissance : 01/01/1952

Adresse : Hy. mly Rachid 2, rue 04, n° 86, Boumerzel

Tél. : 06 66 33 73 Total des frais engagés : 980,70 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 13/07/22

Nom et prénom du malade : ZINE HAYAT Age :

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

Nature de la maladie : 21 anamnèse

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 : 25/03/2022

Signature de l'adhérent(e) :

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
13/01/22	Consultation	300		

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	16/01/22	378.50
	13/01/22	307.20

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

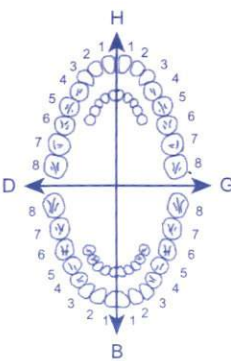
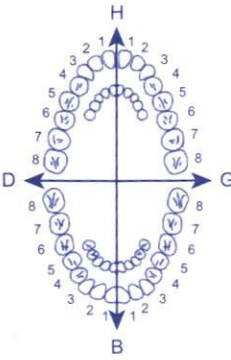
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				Coefficient DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE H 25533412 21433552 00000000 00000000 D 00000000 00000000 G 35533411 11433553 B (Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		Coefficient DES TRAVAUX	
				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 Khadija BENDDANE

الدكتورة خديجة بندان

Spécialiste en Médecine Interne

Echographie médicale

Diplômée de la Faculté de Médecine
de Casablanca

طبيبة اختصاصية في الطب الباطني لا تغير تاريخ الفحص

الفحص بالصدى

خريجة كلية الطب بالدار البيضاء

Casablanca, le 16/02/22

ZONE HAYAT

19.02.22

Izone 5

up IT
1/2 up IT

AS

1 mois

1 mois

gh

81.40

OKWZ 2 (2A)

1 ell à Jean

AS

AS

20.9.26

vitamine D3 Bon

1 AB 1 mois (7AB)

1 AB 13 mois (7AB)

128.70

codex

0 - 0 - 1 2/3

T=37.50

Dr. Khadija BENDDANE
Spécialiste en Médecine Interne
Diplômée de la Faculté de Médecine de Casablanca
Tél : 05.22.73.33.37 / 06.62.15.05.45
Sidi Bouknass
68, Hayat Boudou
Diplômée de la Faculté de Médecine de Casablanca

PPV * 19 00

Imprimé sécable. Boîte de 30.

Imprimé sécable. Boîte de 20.

Prednisone

l'intégralité de cette notice avant de prendre
contient des informations importantes pour

pourriez avoir besoin de la relire.
Question, si vous avez un doute, demandez plus
écrit ou à votre pharmacien.
personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à
en cas de symptômes identiques, cela pourrait

les devient grave ou si vous remarquez un effet dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou

Comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé?
 Informations à connaître avant de prendre ISONE.

E, comprimé sécable ?
 Désirables éventuels ?
 NE, comprimé sécable ?
 et autres informations.

E, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS

que - code ATC: H02AB07
SAGE SYSTEMIQUE,
non sexuelles).

articoïde (également appelé anti-inflammatoire
à l'adulte et à l'enfant de plus de 6 ans et de

dans de nombreuses maladies, où il est utilisé
toire. Son action est utile dans le traitement de
mmatoires ou allergiques.
nnet diminue les réactions immunitaires et est
prévenir ou traiter le rejet de greffes d'organes.

INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE mé sécable ?

informé(e) d'une intolérance à certains sucres,
re ce médicament.

comprimé sécable :

la prednisone ou à l'un des autres composants primé sécable, mentionnés à la rubrique 6.

ement d'une maladie virale (hépatite virale, varicelle, zona).

es mentaux et que vous n'êtes pas traité pour
é par un vaccin vivant (par exemple contre la
re jaune...)

6 ans car il peut avaler de travers le comprimé

ions: sous stricte surveillance médicale.

- Si vous avez été vacciné récemment,
- Si vous avez un ulcère digestif, une maladie chronique, ou si vous avez été opéré récemment pour un problème de santé,
- Si vous avez du diabète (taux de sucre dans le sang élevés) ou une tension artérielle élevée,
- Si vous avez une infection (notamment si vous avez récemment pris des antibiotiques),
- Si vos reins ou votre foie ne fonctionnent pas correctement,
- Si vous souffrez d'ostéoporose (maladie des os fragiles) ou d'une myasthénie grave (maladie des muscles),
- Si vous avez séjourné dans les régions tropicales ou subtropicales de l'Europe, en raison du risque de maladie tropicale.

Adressez-vous à votre médecin avant
sécable si vous souffrez de:

- Sclérodémie (également connue sous le nom de trouble auto-immun), car des doses journalières élevées d'hydrocortisone peuvent augmenter le risque de développer une complication rénale sclérodémique. Les signes d'une complication rénale, entre autres, une augmentation de la pression artérielle, de la production d'urine. Votre médecin contrôlera régulièrement votre pression sanguine pendant et après le traitement.

- Prévenez immédiatement votre médecin au niveau des tendons (reconnaissables par des mouvements). En effet, ce médicament peut provoquer la rupture des tendons atteints des tendons voire de manière ex-

Ce médicament peut également entraîner la présence de phéochromocytome (tumeur pouvant mettre votre vie en danger).

- Évitez le contact avec les personnes atteintes de rougeole.

- Prévenez le médecin que vous prenez
médicament (pendant une année après l'acte)
vous faire opérer ou si vous êtes dans
maladie).

- Votre médecin pourra vous conseiller de pauvre en sel, en sucre et riche en protéine

- Si le traitement est prolongé, votre médecin vous indiquera les apports en calcium et vitamine D.

- Contactez votre médecin en cas de vis
visuels.

Autres médicaments et ISONE, comprimé
Informez votre médecin ou pharmacien si

Vous devez éviter de prendre ce médicament

Si vous prenez de l'aspirine à des doses supérieures à 3 g par jour, et/ou 3 g par jour,

Certains médicaments peuvent augmenter

écabale et il est possible que votre médecin
attentivement si vous prenez ces médicaments.

La forme pharmaceutique de ce médicament
de moins de 6 ans. Cependant, à

de moins de 6 ans. Cependant les nour

Grossesse et allaitement

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

Grossesse
Ce médicament ne sera utilisé pendant

nécessité. Si vous découvrez que vous êtes enceinte, consultez votre médecin car lui seul peut juger.

Allaitement

Ce médicament passe dans le lait maternel et à éviter durant le traitement.

la substance active de ce médicament (la p

es tests pratiqués lors des contrôles anti-d
SONE, comprimé sécable contient du lac

LOT 213265

EXP 12 2026

PPV 19 00

Comprimé sécable. Boîte de 30.

Comprimé sécable. Boîte de 20.

Prednisone

Prenez l'intégralité de cette notice avant de prendre car elle contient des informations importantes pour votre santé.

Vous pourriez avoir besoin de la relire. Posez une question, si vous avez un doute, demandez plus d'explications ou à votre pharmacien. Le médicament n'est personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un. En cas de symptômes identiques, cela pourrait indiquer que la maladie devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Quand prendre le comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé?
Informations à connaître avant de prendre ISONE, comprimé sécable.

E, comprimé sécable ?
Effets secondaires éventuels ?
ISONE, comprimé sécable ?
et autres informations.

E, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS

Code ATC: H02AB07
SAGE SYSTEMIQUE.
(non sexuelles).

Stéroïde (également appelé anti-inflammatoire)
à l'adulte et à l'enfant de plus de 6 ans et de
dans de nombreuses maladies, où il est utilisé
stéroïde. Son action est utile dans le traitement de
maladies auto-immunes ou allergiques.
Il diminue les réactions immunitaires et est
prévenir ou traiter le rejet de greffes d'organes.

**INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE
Prendre le comprimé sécable ?**

Informé(e) d'une intolérance à certains sucres,
avant de prendre ce médicament.

Comprimé sécable :
Le comprimé sécable ou à l'un des autres composants
du comprimé sécable, mentionnés à la rubrique 6.

Prévention d'une maladie virale (hépatite virale,
herpès, zona).

Les symptômes et que vous n'êtes pas traité pour
une maladie par un vaccin vivant (par exemple contre la
rougeole...).

6 ans car il peut avaler de travers le comprimé

ions:
sous stricte surveillance médicale.
Consultez votre médecin:

- Si vous avez été vacciné récemment,
- Si vous avez un ulcère digestif, une maladie du système digestif, une maladie du système digestif, une maladie du système digestif,
- Si vous avez du diabète (taux de sucre dans le sang élevé),
- Si vous avez une infection (notamment si vous avez une infection),
- Si vos reins ou votre foie ne fonctionnent pas correctement,
- Si vous souffrez d'ostéoporose (maladie des os fragiles) et de myasthénie grave (maladie des muscles),
- Si vous avez séjourné dans les régions tropicales de l'Europe, en raison du risque de maladie parasitaire.

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre le comprimé sécable si vous souffrez de:

- Sclérodémie (également connue sous le nom de trouble auto-immun), car des doses journalières élevées augmentent le risque de développer une complication rénale sclérodermique. Les signes d'une complication rénale, entre autres, une augmentation de la pression artérielle, de la production d'urine. Votre médecin doit contrôler régulièrement votre pression sanguine pendant et après le traitement;

- Prévenez immédiatement votre médecin si vous remarquez un niveau des tendons (reconnaissable par des mouvements). En effet, ce médicament peut entraîner la rupture des tendons voire de manière exceptionnelle.

Ce médicament peut également entraîner la présence de phéochromocytome (tumeur du système nerveux) pouvant mettre votre vie en danger.

- Évitez le contact avec les personnes atteintes de rougeole.

- Prévenez le médecin que vous prenez ce médicament (pendant une année après l'opération ou si vous êtes dans une situation de maladie).

- Votre médecin pourra vous conseiller de limiter votre consommation de sel, en sucre et riche en protéines.

- Si le traitement est prolongé, votre médecin vous recommandera un apport en calcium et vitamine D.

- Contactez votre médecin en cas de vision floue.

Autres médicaments et ISONE, comprimé sécable
Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou pourriez prendre tout autre médicament.

Vous devez éviter de prendre ce médicament avec de l'aspirine à des doses supérieures à 3 g par jour,

- ou si vous devez être vacciné.

Certains médicaments peuvent augmenter l'effet du comprimé sécable et il est possible que votre médecin vous recommande de prendre ces médicaments avec précaution si vous prenez ces médicaments pour traiter l'infection à VIH.

La forme pharmaceutique de ce médicament est destinée à être prise pendant la grossesse.

de moins de 6 ans. Cependant les nourrissons doivent être surveillés pour la structure et la fonction rénale.

Grossesse et allaitement
Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Grossesse
Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que si la nécessité.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de continuer le traitement.

Allaitement
Ce médicament passe dans le lait maternel. Il est à éviter durant le traitement.

Sportifs
La substance active de ce médicament (la prednisone) est contrôlée lors des contrôles antidopage.

ISONE, comprimé sécable contient du lactose.

O Miz®

Oméprazole

Microgranules gastrorésistants en gélule

PRESENTATIONS :

- OMIZ® 20 mg :** Boîte de 7 gélules
Boîte de 14 gélules
Boîte de 28 gélules
- OMIZ® 10 mg :** Boîte de 7 gélules
Boîte de 14 gélules
Boîte de 28 gélules

COMPOSITION :

- OMIZ® 20mg**
Oméprazole 20 mg
Excipients q.s.p. 1 gélule
Excipient à effet notoire : saccharose

COMPOSITION :

- OMIZ® 10mg**
Oméprazole 10 mg
Excipients q.s.p. 1 gélule
Excipient à effet notoire : saccharose

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE :

Inhibiteur de la pompe à protons (appareil digestif et métabolisme). Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

INDICATIONS :

- Chez l'adulte :
 - En association à une bithérapie antibiotique, éradication de *Helicobacter pylori* en cas de maladie ulcéreuse gastroduodénale,
 - Ulcère duodénal évolutif,
 - Ulcère gastrique évolutif,
 - (Esophagite érosive ou ulcéreuse symptomatique par reflux gastro-œsophagien,
 - Traitement symptomatique du reflux gastro-œsophagien associé ou non à une œsophagite, en cas de résistance à la posologie de 10 mg d'oméprazole par jour,
 - Traitement d'entretien des ulcères duodénaux chez les patients non infectés par *Helicobacter pylori* ou chez qui l'éradication n'a pas été possible,
 - Traitement d'entretien des œsophagites par reflux gastro-œsophagien,
 - Syndrome de Zollinger-Ellison,
 - Traitement des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens lorsque la poursuite des anti-inflammatoires est indispensable,
 - Traitement préventif des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens chez les patients à risques (notamment âge supérieur à 65 ans, antécédents d'ulcère gastroduodénal) pour lesquels un traitement anti-inflammatoire est indispensable.
- Chez l'enfant à partir d'un an : Oesophagite érosive ou ulcéreuse symptomatique par reflux gastro-œsophagien.

CONTRE-INDICATIONS :

- Hypersensibilité à l'un des constituants de ce médicament.
 - En association avec l'atazanavir associé au ritonavir (médicament anti-infectieux).
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE / PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Mises en garde :

En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en sucrase-isomaltase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi :

Utiliser ce médicament avec précaution en cas d'affections chroniques du foie.
EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MÉDICAMENTS :

Avec l'atazanavir associé au ritonavir (médicament anti-infectieux). Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CADELIUS 600mg/1000UI Comprimés orodispersibles Calcium / Cholécalficérol (Vitaminé D₃)

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, 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.

Sommaire :

- Qu'est-ce que CADELIUS 600 mg/1000 UI et dans quels cas est-il utilisé
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CADELIUS 600 mg/1000 UI, comprimés orodispersibles
- Comment prendre CADELIUS 600 mg/1000 UI, comprimés orodispersibles
- Les effets indésirables éventuels
- Conservation de CADELIUS 600 mg/1000 UI, comprimés orodispersibles
- Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE CADELIUS 600 mg/1000 UI, COMPRIMÉS ORODISPERSIBLES ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ :

Classe pharmacothérapeutique : Calcium en association avec d'autres substances.

Code ATC : A12AX

CADELIUS est utilisé pour prévenir et traiter les déficits vitamino-calciques chez les personnes âgées, et en association aux traitements de l'ostéoporose lorsqu'un risque de carence en calcium et en vitamine D est suspecté.

CADELIUS contient du calcium et de la vitamine D₃ qui sont deux éléments essentiels pour la formation des os. La vitamine D₃ régule l'absorption et le métabolisme du calcium ainsi que l'incorporation du calcium dans le tissu osseux.

Consultez votre médecin ou votre pharmacien si vous avez des doutes et suivez toujours leurs instructions.

CADELIUS 600 mg/1000 UI

Calcium / Cholécalficérol (Vitamine D₃)

Comprimés orodispersibles. Boîte de 30

PPV : 128,70 Dh3



Par conséquent, si vous êtes allergique à ce médicament.

600 mg/1000 UI :

Administration de ce médicament indiquée. Consultez à nouveau votre médecin ou

La dose habituelle est d'un comprimé par jour.

Les comprimés doivent se dissoudre dans la bouche. Ils ne doivent pas être avalés entiers.

Les comprimés doivent être pris préférentiellement après les repas.

La quantité de calcium dans CADELIUS est inférieure à la quantité journalière recommandée. Par conséquent, CADELIUS doit être utilisé en priorité chez les patients nécessitant une supplémentation en vitamine D et ayant des apports alimentaires quotidiens de calcium 500 mg à 1000 mg. Vos apports alimentaires journaliers de calcium seront estimés par votre médecin.

CADELIUS n'est pas indiqué chez les enfants et adolescents.

Si vous avez pris plus de Cadelius que vous n'auriez dû :

Contactez immédiatement votre médecin ou pharmacien si vous avez pris plus de quantité qui a été prescrite par votre médecin. Pouvez également consulter le centre antipoison et de pharmacovigilance, téléphone 0537 68 64 64 en indiquant le médicament et la quantité prise.

Les symptômes en cas de surdosage de Cadelius peuvent inclure perte de l'appétit, sensation de soif, augmentation anormale de la sécrétion d'urine, nausées, vomissements et constipation.

Si vous oubliez de prendre Cadelius :

Prenez-le dès que vous vous en souvenez. Prenez ensuite la dose suivante à l'heure habituelle. Toutefois, si l'heure de la dose suivante est proche, sautez la dose oubliée et continuez le traitement comme d'habitude. Ne prenez pas une dose double pour compenser les doses oubliées.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament. Demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS :

Comme tous les médicaments, CADELIUS 600 mg/1000 UI, comprimé orodispersible est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Arrêtez de prendre CADELIUS et consultez immédiatement votre médecin si une réaction allergique grave se présente, accompagnée de symptômes tels que :

- un gonflement du visage, des lèvres, de la langue ou de la gorge
- une difficulté à avaler
- une éruption cutanée et des difficultés à respirer

VITAMINE D3 B.O.N.®

200 000 UI/1 ml

Cholécalciférol

Solution injectable IM en ampoule

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

COMPOSITION

Cholécalciférol (vitamine D3)..... 200 000 UI

Excipient : triglycérides à chaîne moyenne q.s. pour 1 ampoule.

FORME PHARMACEUTIQUE

Solution injectable en ampoule de 1 ml.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE : VITAMINE D.

NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE

DE LA DÉCISION D'ENREGISTREMENT

BOUCHARA-RECORDATI

70, avenue du Général de Gaulle

92800 PUTEAUX - FRANCE

NOM ET ADRESSE DU FABRICANT

HAUPT PHARMA

1, Rue Comte de Sinard

26250 LIVRON SUR DRÔME - FRANCE

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament contient de la vitamine D qui permet la fixation osseuse du calcium. Il est indiqué dans la prévention et le traitement des carences.



allaiter, si vous pensez
se, demandez conseil
avant de prendre ce
médicament peut être
allaitement.

COMMENT UTILISER LE MEDICAMENT ?

POSOLOGIE

Dans tous les cas, se conformer à l'avis de votre médecin.

Les posologies usuelles sont les suivantes :

En prévention :

Chez le nourrisson recevant un lait enrichi en vitamine D :
1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les 6 mois.

Chez le nourrisson allaité ou ne recevant pas de lait enrichi
en Vitamine D et chez l'enfant jeune jusqu'à 5 ans : 1 ampoule
(soit 200 000 UI) tous les 6 mois.

Chez l'adolescent : 1 ampoule (soit 200 000 UI) tous les 6 mois
en période hivernale.

Chez la femme enceinte : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) au 6^{ème}
ou 7^{ème} mois de grossesse.

Chez le sujet âgé : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les
3 mois.

En cas de pathologie digestive, de traitement
anticonvulsivant ou autres conditions particulières décrites
ci-dessus : se conformer à la prescription médicale.

Traitement de la carence en vitamine D :

1 ampoule (soit 200 000 UI)

VITAMINE D3 B.O.N.®

200 000 UI/1 ml

Cholécalciférol

Solution injectable IM en ampoule

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

COMPOSITION

Cholécalciférol (vitamine D3)..... 200 000 UI

Excipient : triglycérides à chaîne moyenne q.s. pour 1 ampoule.

FORME PHARMACEUTIQUE

Solution injectable en ampoule de 1 ml.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE : VITAMINE D.

NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE

DE LA DÉCISION D'ENREGISTREMENT

BOUCHARA-RECORDATI

70, avenue du Général de Gaulle

92800 PUTEAUX - FRANCE

NOM ET ADRESSE DU FABRICANT

HAUPT PHARMA

1, Rue Comte de Sinard

26250 LIVRON SUR DRÔME - FRANCE

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament contient de la vitamine D qui permet la fixation osseuse du calcium. Il est indiqué dans la prévention et le traitement des carences.



allaiter, si vous pensez
se, demandez conseil
avant de prendre ce
médicament peut être
allaitement.

COMMENT UTILISER LE MEDICAMENT ?

POSOLOGIE

Dans tous les cas, se conformer à l'avis de votre médecin.

Les posologies usuelles sont les suivantes :

En prévention :

Chez le nourrisson recevant un lait enrichi en vitamine D :
1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les 6 mois.

Chez le nourrisson allaité ou ne recevant pas de lait enrichi
en Vitamine D et chez l'enfant jeune jusqu'à 5 ans : 1 ampoule
(soit 200 000 UI) tous les 6 mois.

Chez l'adolescent : 1 ampoule (soit 200 000 UI) tous les 6 mois
en période hivernale.

Chez la femme enceinte : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) au 6^{ème}
ou 7^{ème} mois de grossesse.

Chez le sujet âgé : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les
3 mois.

En cas de pathologie digestive, de traitement
anticonvulsivant ou autres conditions particulières décrites
ci-dessus : se conformer à la prescription médicale.

Traitement de la carence en vitamine D :

1 ampoule (soit 200 000 UI)

VITAMINE D3 B.O.N.®

200 000 UI/1 ml

Cholécalciférol

Solution injectable IM en ampoule

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

COMPOSITION

Cholécalciférol (vitamine D3)..... 200 000 UI

Excipient : triglycérides à chaîne moyenne q.s. pour 1 ampoule.

FORME PHARMACEUTIQUE

Solution injectable en ampoule de 1 ml.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE : VITAMINE D.

NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE

DE LA DÉCISION D'ENREGISTREMENT

BOUCHARA-RECORDATI

70, avenue du Général de Gaulle

92800 PUTEAUX - FRANCE

NOM ET ADRESSE DU FABRICANT

HAUPT PHARMA

1, Rue Comte de Sinard

26250 LIVRON SUR DRÔME - FRANCE

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament contient de la vitamine D qui permet la fixation osseuse du calcium. Il est indiqué dans la prévention et le traitement des carences.



allaiter, si vous pensez
se, demandez conseil
avant de prendre ce
médicament peut être
allaitement.

COMMENT UTILISER LE MEDICAMENT ?

POSOLOGIE

Dans tous les cas, se conformer à l'avis de votre médecin.

Les posologies usuelles sont les suivantes :

En prévention :

Chez le nourrisson recevant un lait enrichi en vitamine D :
1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les 6 mois.

Chez le nourrisson allaité ou ne recevant pas de lait enrichi
en Vitamine D et chez l'enfant jeune jusqu'à 5 ans : 1 ampoule
(soit 200 000 UI) tous les 6 mois.

Chez l'adolescent : 1 ampoule (soit 200 000 UI) tous les 6 mois
en période hivernale.

Chez la femme enceinte : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) au 6^{ème}
ou 7^{ème} mois de grossesse.

Chez le sujet âgé : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les
3 mois.

En cas de pathologie digestive, de traitement
anticonvulsivant ou autres conditions particulières décrites
ci-dessus : se conformer à la prescription médicale.

Traitement de la carence en vitamine D :

1 ampoule (soit 200 000 UI)

VITAMINE D3 B.O.N.®

200 000 UI/1 ml

Cholécalciférol

Solution injectable IM en ampoule

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

COMPOSITION

Cholécalciférol (vitamine D3)..... 200 000 UI

Excipient : triglycérides à chaîne moyenne q.s. pour 1 ampoule.

FORME PHARMACEUTIQUE

Solution injectable en ampoule de 1 ml.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE : VITAMINE D.

NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE

DE LA DÉCISION D'ENREGISTREMENT

BOUCHARA-RECORDATI

70, avenue du Général de Gaulle

92800 PUTEAUX - FRANCE

NOM ET ADRESSE DU FABRICANT

HAUPT PHARMA

1, Rue Comte de Sinard

26250 LIVRON SUR DRÔME - FRANCE

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament contient de la vitamine D qui permet la fixation osseuse du calcium. Il est indiqué dans la prévention et le traitement des carences.



allaitiez, si vous pensez
se, demandez conseil
avant de prendre ce
médicament peut être
allaitement.

COMMENT UTILISER LE MEDICAMENT ?

POSOLOGIE

Dans tous les cas, se conformer à l'avis de votre médecin.

Les posologies usuelles sont les suivantes :

En prévention :

Chez le nourrisson recevant un lait enrichi en vitamine D :
1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les 6 mois.

Chez le nourrisson allaité ou ne recevant pas de lait enrichi
en Vitamine D et chez l'enfant jeune jusqu'à 5 ans : 1 ampoule
(soit 200 000 UI) tous les 6 mois.

Chez l'adolescent : 1 ampoule (soit 200 000 UI) tous les 6 mois
en période hivernale.

Chez la femme enceinte : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) au 6^{ème}
ou 7^{ème} mois de grossesse.

Chez le sujet âgé : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les
3 mois.

En cas de pathologie digestive, de traitement
anticonvulsivant ou autres conditions particulières décrites
ci-dessus : se conformer à la prescription médicale.

Traitement de la carence en vitamine D :

1 ampoule (soit 200 000 UI)

VITAMINE D3 B.O.N.®

200 000 UI/1 ml

Cholécalciférol

Solution injectable IM en ampoule

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

COMPOSITION

Cholécalciférol (vitamine D3)..... 200 000 UI

Excipient : triglycérides à chaîne moyenne q.s. pour 1 ampoule.

FORME PHARMACEUTIQUE

Solution injectable en ampoule de 1 ml.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE : VITAMINE D.

NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE

DE LA DÉCISION D'ENREGISTREMENT

BOUCHARA-RECORDATI

70, avenue du Général de Gaulle

92800 PUTEAUX - FRANCE

NOM ET ADRESSE DU FABRICANT

HAUPT PHARMA

1, Rue Comte de Sinard

26250 LIVRON SUR DRÔME - FRANCE

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament contient de la vitamine D qui permet la fixation osseuse du calcium. Il est indiqué dans la prévention et le traitement des carences.



allaiter, si vous pensez
se, demandez conseil
avant de prendre ce
médicament peut être
allaitement.

COMMENT UTILISER LE MEDICAMENT ?

POSOLOGIE

Dans tous les cas, se conformer à l'avis de votre médecin.

Les posologies usuelles sont les suivantes :

En prévention :

Chez le nourrisson recevant un lait enrichi en vitamine D :
1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les 6 mois.

Chez le nourrisson allaité ou ne recevant pas de lait enrichi
en Vitamine D et chez l'enfant jeune jusqu'à 5 ans : 1 ampoule
(soit 200 000 UI) tous les 6 mois.

Chez l'adolescent : 1 ampoule (soit 200 000 UI) tous les 6 mois
en période hivernale.

Chez la femme enceinte : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) au 6^{ème}
ou 7^{ème} mois de grossesse.

Chez le sujet âgé : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les
3 mois.

En cas de pathologie digestive, de traitement
anticonvulsivant ou autres conditions particulières décrites
ci-dessus : se conformer à la prescription médicale.

Traitement de la carence en vitamine D :

1 ampoule (soit 200 000 UI)

VITAMINE D3 B.O.N.®

200 000 UI/1 ml

Cholécalciférol

Solution injectable IM en ampoule

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

COMPOSITION

Cholécalciférol (vitamine D3)..... 200 000 UI
Excipient : triglycérides à chaîne moyenne q.s. pour 1 ampoule.

FORME PHARMACEUTIQUE

Solution injectable en ampoule de 1 ml.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE : VITAMINE D.

NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE

DE LA DÉCISION D'ENREGISTREMENT

BOUCHARA-RECORDATI

70, avenue du Général de Gaulle

92800 PUTEAUX - FRANCE

NOM ET ADRESSE DU FABRICANT

HAUPT PHARMA

1, Rue Comte de Sinard

26250 LIVRON SUR DRÔME - FRANCE

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament contient de la vitamine D qui permet la fixation osseuse du calcium. Il est indiqué dans la prévention et le traitement des carences.



allaiter, si vous pensez
se, demandez conseil
avant de prendre ce
médicament peut être
allaitement.

COMMENT UTILISER LE MEDICAMENT ?

POSOLOGIE

Dans tous les cas, se conformer à l'avis de votre médecin.
Les posologies usuelles sont les suivantes :

En prévention :

Chez le nourrisson recevant un lait enrichi en vitamine D :
1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les 6 mois.

Chez le nourrisson allaité ou ne recevant pas de lait enrichi
en Vitamine D et chez l'enfant jeune jusqu'à 5 ans : 1 ampoule
(soit 200 000 UI) tous les 6 mois.

Chez l'adolescent : 1 ampoule (soit 200 000 UI) tous les 6 mois
en période hivernale.

Chez la femme enceinte : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) au 6^{ème}
ou 7^{ème} mois de grossesse.

Chez le sujet âgé : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les
3 mois.

En cas de pathologie digestive, de traitement
anticonvulsivant ou autres conditions particulières décrites
ci-dessus : se conformer à la prescription médicale.

Traitement de la carence en vitamine D :

1 ampoule (soit 200 000 UI)

Docteur Khadija BENDDANE

Spécialiste en Médecine Interne

Echographie Médicale

Diplômée de la Faculté de Médecine
de Casablanca

الدكتورة خديجة بندان

طبيبة اختصاصية في الطب الباطني

الفحص بالصدى

خريجة كلية الطب بالدار البيضاء

لا تغيد تاريخ الفحص

Casablanca, le 13/01/22

U ZINE HAYAT

96.00

PhytoZEN

1-0-1

890.00

Dsten

1 stick le mt

109.00

Dsten

1-0-1

1 mois

13.00

Alfik

1-1-1 7

T=307.20



ALGIK[®]

Paracétamol + Caféine

Comprimés

COMPOSITION

	par comprimé	par étui
• Paracétamol (DCI)	500 mg	8,0 g
• Caféine	50 mg	0,8 g
<i>Excipients : q.s.</i>		

FORME ET PRESENTATION

Comprimés : Etui de 16 comprimés

CLASSE PHARMACO - THERAPEUTIQUE

- Paracétamol : antalgique et antipyrétique.
- Caféine : stimulant du système central.

NOM ET ADRESSE DE L'EXPLOITANT

Laboratoires AFRIC - PHAR

Zone Industrielle, Ouest Aïn Harrouda,
Route Régionale N° 322 (ex R.S 111)
Km 12.400 - Aïn Harrouda 28 630 Mohammedia - Maroc.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Traitement symptomatique des :

- affections douloureuses : céphalées, migraines, douleurs dentaires, névralgies, douleurs musculaires, douleurs postopératoires et traumatiques, dysménorrhée.
- états fébriles (en cas de grippe).

CONTRE - INDICATIONS

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité au paracétamol.
- Insuffisance hépatocellulaire grave.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

MISES EN GARDE

L'attention des sportifs est attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif (Caféine) pouvant induire une réaction positive lors des contrôles antidopage.

Cependant, la dose de caféine reconnue comme dopante de 12 µg/ml d'urine, ne peut être atteinte par la prise d'ALGIK 500 mg aux posologies recommandées.

Seule, l'absorption simultanée de médicaments ou de boissons (café, thé, en quantités relativement importantes) contenant également de la caféine, pourrait induire un test positif.

PRECAUTIONS D'EMPLOI

Utiliser ce médicament avec précaution en cas de :

- Insuffisance hépatique légère, d'alcoolisme chronique.
- Administration concomitante de médicaments hépatotoxiques.
- Atteinte rénale sévère (risques d'effets secondaires rénaux lors de l'usage chronique de doses élevées).

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

Lié au paracétamol

La prise de paracétamol peut fausser le dosage de l'acide urique sanguin par la méthode de l'acide phosphotungstique et le dosage de la glycémie par la méthode à la glucose-oxydase-peroxydase.

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.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse :

Chez l'animal : Il n'existe pas d'étude de tératogénèse.

Chez la femme :

- premier trimestre : une étude épidémiologique prospective, portant sur quelques centaines de femmes n'a pas mis en évidence d'effet tératogène.

Lot:

DLC:

P.P.C : 109,00 DH

DS09/21A
09/2024

-Stress®

lément alimentaire destiné
aux adultes et adolescents

Les nutriments apportés par D-stress permettent d'adopter rapidement l'organisme à une situation de stress et d'en diminuer les conséquences comme par exemple la fatigue.

D-Stress® Contient du magnésium, de la taurine, de l'arginine et des vitamines B.

Le magnésium et les vitamines B1, B2, B3, B6, B8 participent au fonctionnement normal du système nerveux.

Le magnésium et les vitamines B2, B3, B5, B6, contribuent au métabolisme énergétique et réduisent la fatigue.

L'acide pantothénique (vitamine B5) contribue à améliorer la résistance au stress et à retrouver des performances intellectuelles normales.

La taurine améliore la fixation du magnésium et le préserve pendant les phases de stress, elle possède également une activité antioxydante.

L'arginine est un acide aminé régulateur du cortisol, médiateur du stress. Il permet également de diminuer l'absorption des graisses.

Conseils d'utilisation :

Pour adultes et adolescents :

2 comprimés par jour à répartir aux repas et à moduler selon vos besoins. Les doses peuvent être augmentées sur avis médical, pour répondre à une situation particulière.

Durée recommandée :

En cure régulière ou de manière ponctuelle pour répondre à une situation de stress ou de fatigue.

Présentation :

Boîte de 20 comprimés

Boîte de 40 comprimés

D-stress est généralement utilisé pour :

- Fatigue intense (psychique et /ou physique)
- Stress aigu ou chronique.
- Hyper-émotivité, anxiété.
- Spasmophilie.
- Surmenage.
- Aide au sevrage tabagique.
- Situations de régime.

Laboratoires **SYNERGIA**

43 BEAUNE sur ARZON – France

Distribué au Maroc par :

HYPHADIET

9, Rue Rahal Meskini – V.N- Fès

www.hyphadiet.com

Lot : L 2736
DATE DE PER : 02/24
PVC : 180,00 DH

• Régulateur

PhytoZEN®

Calme & Détente

PROPRIETES :

PhytoZen est un mélange de plantes médicinales connues pour leurs effets relaxants, antistress et régulateurs de l'humeur.

Valériane : plante traditionnellement utilisée en cas de nervosité, notamment lorsqu'elle s'accompagne de troubles de sommeil. Elle a des vertus sédatives et calme également les palpitations.

Angélique : antispasmodique, digestive, sédative et anxiolytique.

Gentiane : tonifiant et anti-asthénique.

Magnésium : contribue au fonctionnement psychique normal, et au fonctionnement normal du système nerveux et des muscles.

Vitamine B9 : participe au maintien des fonctions mentales normales.

Vitamine B12 : En association avec la Vitamine B9, participe au fonctionnement normal du système nerveux.

CONSEILLE EN CAS DE :

- Anxiété
- Insomnie
- troubles digestifs légers d'origine nerveuse.
- Sevrage tabagique
- Période d'examens, stress.

MODE D'EMPLOI :

1 à 2 gélules le matin en cas de stress et nervosité.

2 gélules le soir pour favoriser un bon sommeil, pendant 1 mois renouvelable.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Tenir hors de portée des enfants.
- Ne pas dépasser la dose journalière conseillée.
- Ce complément alimentaire doit être pris dans le cadre d'une alimentation variée et équilibrée et d'un mode de vie sain.

COMPOSITION (Gélule de 300mg)

Pour 1 gélule

en Mg

Valériane	33,15 mg
Angélique	33,15 mg
Gentiane	40,50 mg
Oxyde de Magnésium	190,50 mg
Vitamine B9	0,08 mg
Vitamine B12	0,38 mg
Stéarate de magnésium	2,25 mg

APPORTS JOURNALIERS (AJR)

Actifs	Teneur/Gél.	%AJR/Gél.	%AJR Total/20Gélules
Vit. B9	0,078 mg	39%	78%
Magnésium	112,57 mg	37,5%	75%
Vit. B12	0,0004 mg	20%	40%

GÉLULES EN GÉLATINE D'ORIGINE BOVINE
(CERTIFIÉE HALAL)

Complément alimentaire ce n'est pas un médicament

Fabriqué Par : Laboratoire CMC PHARMA

Distribué Par : BP PHARM
Imm 5, Rue 33, Hay Mly Abdellah, Ain Chock Casablanca
Tél / Fax : +212(0)522.50.57.85 / 86

AG 5/ONSSA N° CAPV.5.5.3.15
Auto. ministre de la santé. N° DA20161603224DMP/20UCA/V1