

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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



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

Déclaration de Maladie

M22- N° 004707

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1516

Société : RAKI

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : BIKRI AHMEJ

Date de naissance : 01/07/1948

Adresse : Hay Moubaraka DM 3 Apt 6 Etage - Benouss - Casablanca

Tél. :

Total des frais engagés : 1021,80

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 20/07/2022

Nom et prénom du malade : BIKRI AHMEJ

Age :

Lien de parenté :

☒ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : HTA + un trouble lombalgie

Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :

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

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

Adresses Mails utiles

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

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
20.7 2022	(-	100	Dr. BENADDI HASSAN AGREE POUR PERMIS DE CONDUIRE Faid 104 Bd Abbas El-Mechaieki Tél: 05 22 73 27 00

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

20.07.
2022 591.80

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

21/7/22 8300 fin 1430.00

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

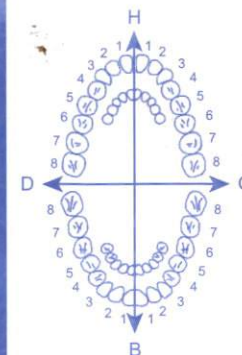
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

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

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 G
00000000 00000000
35533411 11433553
B

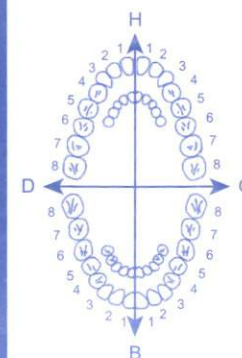
COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

[Création, remont, adjonction]
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession



VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur BENNADDI Hassan

Diplome de la faculté de médecine de Lille

MEDECINE GENERALE

Diplome d'Echographie de la Faculté
de Médecine de Paris

Agrée pour la Visite Médicale
de Permis de Conduire
Suivi de Diabète

الدكتور بنعدي حسن

حريج كلية الطب بليل

الطب العام

حائز على دبلوم الفحص بالصدى

كلية الطب بباريس

مرخص للفحص الطبي لأجل

رخصة السياقة

مراقبة مرض السكري

Casablanca Le : 2017-2022 الدار البيضاء في :

2017-2022
BENADDI Hassan
2017-2022
45.000 x 2
1 cp / 2 mois
beroxyl gel
39.150 x 2
12 gels
+ 2 mois
Co Augmentin 500
114.300 x 2
1 cp / 2 mois
Vollarente gel GM
60.000 x 2
1 cp / 2 mois
37.000 x 2
2 cp / 2 mois
14.600 x 2
2 cp / 2 mois
591.800

Bloc Farid 101 , Avenue Abbas Chaddaoui, N° 3 Sidi Bernoussi - Casablanca

بلوك فريد ، 101 شارع عباس الشادوي رقم 3 سبي بربنوسي - الدار البيضاء

AGREE POUR PERMIS DE CONDUIRE
Tél : 05 22 73 27 09 06 65 27 53 50

Sidi Bernoussi Casablanca

Tel 05 22 73 27 09

LOT: 310
PER: NOV 2023
PPV: 114 DH 30

30 قرصا

LOT: 310
PER: NOV 2023
PPV: 114 DH 30

Zopidox® 10 mg

Zolpidem

1. Dénomination du médicament :

ZOPIDOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable B/10 et B/20

DCI : ZOLPIDEM

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'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas des symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif. Ne le donnez jamais dans cette notice, Si l'un des effets indésirables devient grave, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

2. Composition du médicament

- Composition qualitative et quantitative

Zolpidem tartrate

- Composition qualitative et quantitative

Lactose 150 mesh, Cellulose microcrystalline, Hypromellose, Dioxane

- Liste des excipients à effet notoire : Lactose

Excipients à effet notoire : Lactose

3. Classe pharmacothérapeutique

Hypnotiques et sédatifs. (N° 311)

4. Indications thérapeutiques

Les indications sont limitées aux troubles du sommeil dans les cas suivants :

- Insomnie occasionnelle,

- Insomnie transitoire.

5. Posologie :

Mode et voie d'administration :

Voie orale

La posologie habituelle chez l'adulte est de 1 comprimé à 10 mg par jour.

ZOPIDOX agit rapidement, la prise doit avoir lieu immédiatement avant le coucher au lit.

• Sujets âgés ou fragilisés : Les sujets âgés ou fragilisés étant particulièrement sensibles aux effets du zolpidem, la posologie recommandée dans cette population est de 5 mg (soit 1/2 comprimé).

• Insuffisances hépatiques : L'élimination et le métabolisme du zolpidem étant diminués en cas d'insuffisance hépatique, le traitement doit être initié chez ces patients à la posologie de 5 mg par jour, en prêtant une attention particulière chez les sujets âgés.

Dans tous les cas, la posologie ne doit pas dépasser 10 mg par jour.

Durée du traitement :

Le traitement doit être aussi bref que possible, de quelques jours à 4 semaines, y compris la période de réduction de la posologie.

La durée du traitement doit être présentée au patient :

- 2 à 5 jours en cas d'insomnie occasionnelle (comme, par exemple, lors d'un voyage).

- 2 à 3 semaines en cas d'insomnie transitoire (comme lors de la survenue d'un événement grave).

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

6. Contre-indications

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

- Hypersensibilité au principe actif ou à l'un des autres constituants.

- Insuffisance respiratoire sévère.

- Syndrome d'apnée du sommeil.

- Insuffisance hépatique sévère, aiguë ou chronique (risque de survenue d'une encéphalopathie).

- Myasthénie.

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

7. Effets indésirables

CE MEDICAMENT PEUT CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS

ils sont en rapport avec la dose ingérée et la sensibilité individuelle du patient.

- Céphalée

- Hallucinations, agitation,

- Confusion,

- Troubles du comportement, modifications de la conscience, agressivité, somnambulisme, dépendance physique et psychique, dépression.

- Affections du système nerveux : baisse de vigilance voire somnolence, (particulièrement chez le sujet âgé), céphalées et insomnie.

- Diplopie

- Dyspnée.

- Diarrhée, nausées, vomissement et douleur abdominale,

- Eruptions cutanées,

- Asthénie

- Troubles de l'équilibre, voire chutes.

SIGNELEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

8. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Mises en garde :

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

Tolérance pharmacologique :

L'effet sédatif ou hypnotique des benzodiazépines et apparentés peut diminuer progressivement malgré l'utilisation de la même dose en cas d'administration durant plusieurs semaines.

PPV :

LOT :

PER :

451,00 /

Carboxyméthylamidon sodique A.

Zopidox® 10 mg

Zolpidem

1. Dénomination du médicament :

ZOPIDOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable B/10 et B/20

DCI : ZOLPIDEM

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'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas des symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif. Ne le donnez jamais dans cette notice, Si l'un des effets indésirables devient grave, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

2. Composition du médicament

- Composition qualitative et quantitative

Zolpidem tartrate

- Composition qualitative et quantitative

Lactose 150 mesh, Cellulose microcrystalline, Hypromellose, Dioxane

- Liste des excipients à effet notoire : Lactose

Excipients à effet notoire : Lactose

Excipients à effet notoire : Lactose

3. Classe pharmacologique

Hypnotiques et sédatifs. (N° 312)

Hypnotiques et sédatifs. (N° 312)

4. Indications thérapeutiques

Les indications sont limitées aux troubles du sommeil dans les cas suivants :

• Insomnie occasionnelle,

• Insomnie transitoire.

5. Posologie :

Mode et voie d'administration :

Voie orale

La posologie habituelle chez l'adulte est de 1 comprimé à 10 mg par jour.

ZOPIDOX agit rapidement, la prise doit avoir lieu immédiatement avant le coucher au lit.

• Sujets âgés ou fragilisés : Les sujets âgés ou fragilisés étant particulièrement sensibles aux effets du zolpidem, la posologie recommandée dans cette population est de 5 mg (soit 1/2 comprimé).

• Insuffisances hépatiques : L'élimination et le métabolisme du zolpidem étant diminués en cas d'insuffisance hépatique, le traitement doit être initié chez ces patients à la posologie de 5 mg par jour, en prêtant une attention particulière chez les sujets âgés.

Dans tous les cas, la posologie ne doit pas dépasser 10 mg par jour.

Durée du traitement :

Le traitement doit être aussi bref que possible, de quelques jours à 4 semaines, y compris la période de réduction de la posologie.

La durée du traitement doit être présentée au patient :

• 2 à 5 jours en cas d'insomnie occasionnelle (comme, par exemple, lors d'un voyage).

• 2 à 3 semaines en cas d'insomnie transitoire (comme lors de la survenue d'un événement grave).

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

6. Contre-indications

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

• Hypersensibilité au principe actif ou à l'un des autres constituants.

• Insuffisance respiratoire sévère.

• Syndrome d'apnée du sommeil.

• Insuffisance hépatique sévère, aiguë ou chronique (risque de survenue d'une encéphalopathie).

• Myasthénie.

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

7. Effets indésirables

CE MEDICAMENT PEUT CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS

ils sont en rapport avec la dose ingérée et la sensibilité individuelle du patient.

- Céphalées, vertiges,

- Hallucinations, agitation,

- Confusion,

- Troubles du comportement, modifications de la conscience, agressivité, somnambulisme, dépendance physique et psychique, dépression.

- Affections du système nerveux : baisse de vigilance voire somnolence, (particulièrement chez le sujet âgé), céphalées et insomnie.

- Diplopie.

- Dyspnée.

- Diarrhée, nausées, vomissement et douleur abdominale,

- Eruptions cutanées,

- Asthénie

- Troubles de l'équilibre, voire chutes.

SIGNELEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

8. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Mises en garde :

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

Tolérance pharmacologique :

L'effet sédatif ou hypnotique des benzodiazépines et apparentés peut diminuer progressivement malgré l'utilisation de la même dose en cas d'administration durant plusieurs semaines.

PPV :

LOT :

PER :

451,00

Carboxyméthylamidon sodique A.

Voltarène 1%

Emulgel Topique



LOT : M0582
EXP : 11 2024
PPV : 60,00 DH

avant de

nouveau.

édecin ou

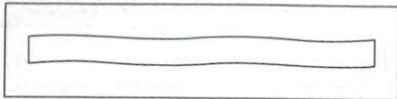
donnez à

sente les

gel ET

AVANT

• la dose administrée à chaque application est de l'ordre de 4 g de gel. Ceci correspond à un ruban de 10 cm environ (voir schéma à l'échelle).



Durée de traitement

En l'absence de prescription médicale, le traitement est limité à 5 jours.

Mode d'administration

Voie locale.

Faire pénétrer le gel par un massage doux et prolongé sur la région douloureuse ou inflammatoire.

Bien se laver les mains après chaque utilisation, sauf en cas d'application par vous-même dans le cadre d'une arthrose douloureuse des doigts.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez utilisé plus de Voltarène Emulgel Topique 1%, gel que vous n'auriez dû :

En cas de surdosage ou d'intoxication accidentelle, prévenir immédiatement un médecin.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Description des effets indésirables

Comme tous les médicaments, Voltarène Emulgel Topique 1%, gel est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet :

1. QU'EST-CE QUE VOLTARÈNE EMULGEL TOPIQUE 1%, gel ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
3. COMMENT CONSERVER VOLTARÈNE EMULGEL TOPIQUE 1%, gel ?
4. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est un anti-inflammatoire et un antalgique (il calme la douleur), sous forme de gel pour application sur la peau, uniquement au niveau de la région douloureuse.

Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé chez l'adulte dans les tendinites des membres supérieurs et inférieurs (inflammation des tendons des muscles), dans les œdèmes après une opération ou après un traumatisme (entorse, contusion) et dans le soulagement de la douleur de l'arthrose des doigts et des genoux.

PARANTAL®

(Paracétamol)

FORMES (S) PHARMACEUTIQUE (S) ET PRESENTATION (S)

PARANTAL® 1g

Enfants (à partir de 50 kg) dosés à 1 g, boîte de 8
Enfants (à partir de 50 kg) dosés à 1 g, boîte de 10 suppositoires.

Enfants (à partir de 50 kg) à 1 g

...qsp 1 comprimé effervescent

Enfants (à partir de 50 kg) à 1 g

...qsp 1 suppositoire

...qsp 1 suppositoire

...qsp 1 suppositoire

...qsp 1 suppositoire

...qsp 1 suppositoire

...qsp 1 suppositoire

...qsp 1 suppositoire

...qsp 1 suppositoire

...qsp 1 suppositoire

...qsp 1 suppositoire

...qsp 1 suppositoire

...qsp 1 suppositoire

...qsp 1 suppositoire

...qsp 1 suppositoire

...qsp 1 suppositoire

...qsp 1 suppositoire

...qsp 1 suppositoire

...qsp 1 suppositoire

...qsp 1 suppositoire

...qsp 1 suppositoire

...qsp 1 suppositoire

...qsp 1 suppositoire

...qsp 1 suppositoire

...qsp 1 suppositoire

...qsp 1 suppositoire

...qsp 1 suppositoire

...qsp 1 suppositoire

...qsp 1 suppositoire

...qsp 1 suppositoire

...qsp 1 suppositoire

...qsp 1 suppositoire

...qsp 1 suppositoire

...qsp 1 suppositoire

...qsp 1 suppositoire

...qsp 1 suppositoire

...qsp 1 suppositoire

...qsp 1 suppositoire

...qsp 1 suppositoire

...qsp 1 suppositoire

...qsp 1 suppositoire

...qsp 1 suppositoire

...qsp 1 suppositoire

...qsp 1 suppositoire

...qsp 1 suppositoire

...qsp 1 suppositoire

...qsp 1 suppositoire

...qsp 1 suppositoire

...qsp 1 suppositoire

...qsp 1 suppositoire

...qsp 1 suppositoire

...qsp 1 suppositoire

...qsp 1 suppositoire

...qsp 1 suppositoire

...qsp 1 suppositoire

...qsp 1 suppositoire

...qsp 1 suppositoire

...qsp 1 suppositoire

LOT 1N041 6

Pour les enfants ayant un poids inférieur à 50 kg, il existe d'autres présentations de PARANTAL®. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

Comprimé effervescent :

Il peut également être prescrit par votre médecin dans les douleurs de l'arthrose.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

N'utilisez jamais PARANTAL® 1 g dans les cas suivants :

- Allergie connue au paracétamol ou aux autres constituants,

- Enfant de moins de 15 ans.

- Maladie grave du foie,

- Inflammation récente anale ou rectale ou saignement récent du rectum (suppositoire).

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

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Mises en garde spéciales :

- En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

- Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée.

- Avec les suppositoires, il y a un risque d'irritation locale, d'autant plus fréquent et intense que la durée du traitement est prolongée, le rythme d'administration est élevé et la posologie est forte.

- En cas de diarrhée, la forme suppositoire n'est pas adaptée.

Précautions d'emploi :

- En cas de maladie grave du foie ou des reins, il est nécessaire de consulter votre médecin avant de prendre du paracétamol.

- 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.

Comprimé effervescent :

- Ce médicament contient 401 mg de sodium par comprimé effervescent. A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

Prise ou utilisation d'autres médicaments

- Signalez que vous prenez ce médicament, si votre médecin vous prescrit un dosage du taux d'acide urique dans le sang.

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, SIGNALEZ SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Le paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse ainsi qu'au cours de l'allaitement.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

SPORTIFS

Sans objet.

EFFETS SUR L'APTITUDE A CONDUIRE DES VEHICULES OU A UTILISER DES MACHINES

Sans objet.

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Le comprimé effervescent contient du sodium.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

Posologie

Attention : Ces présentations contiennent 1 g de paracétamol par unité : Ne pas prendre 2 suppositoires ou 2 comprimés effervescents à la fois.

Réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 50 kg (à partir d'environ 15 ans).

Il n'est généralement pas nécessaire de dépasser 3 g de paracétamol par jour, soit 3 comprimés effervescents ou 3 suppositoires par jour.

Cependant, en cas de douleurs plus intenses, et sur avis de votre médecin, la dose totale peut être augmentée.

Laroxyl® 40 mg/ml

Solution buvable
Amitriptyline

Composition

Solution buvable
(présente sous forme
Excipients : alcool éthylique
Excipients à effet noté
Flacon compte-gouttes

Dans quels cas (indications)

Ce médicament est
Il est indiqué :

- dans des épisodes
modérée ou sévère
- dans certaines
antalgiques habituelles

- dans l'énurésie nocturne de l'enfant (émission
involontaire d'urine la nuit).

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament (contre-indications)

Faites attention avec LAROXYL® 40 mg/ml, solution
buvable :

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

- allergie connue à l'amitriptyline
- risque de glaucome par fermeture de l'angle
(augmentation de la pression à l'intérieur de l'oeil),
- difficulté pour uriner d'origine prostatique ou autre,
- infarctus du myocarde récent,
- traitement par un autre antidépresseur (iproniazide,
nialamide) ou par le sultopride.

Le médicament ne doit généralement pas être utilisé
dans les cas suivants, sauf avis contraire de votre
médecin :

- traitement par un autre antidépresseur
(moclobémide, toloxatone) ou par des médicaments
agissant sur le système cardiovasculaire (clonidine
ou apparentés, et adrénaline, noradrénaline,
dopamine par voie injectable).

Mises en garde spéciales

Ne pas interrompre brutalement le traitement.

De rares cas de syndrome de sevrage (céphalées,
maux de tête, nausées, anxiété, troubles du sommeil)
ayant été observés à l'arrêt du traitement, il est
recommandé de réduire progressivement les doses
et de surveiller tout particulièrement le patient durant
cette période.

La prise concomitante d'amitriptyline avec de
l'alcool, de la clonidine, de la guanfacine, un IMAO-A
sélectifs (moclobémide, toloxatone), du linézolide,
ou un sympathomimétique alpha et bêta (voie
parentérale) est déconseillée (voir Interactions).

Comme pour tous les autres antidépresseurs,
l'action de ce médicament ne se manifeste qu'au
bout de plusieurs jours. Il est donc important de
poursuivre le traitement régulièrement, même en
l'absence d'amélioration immédiate, sauf avis
contraire de votre médecin.

**Idées suicidaires et aggravation de votre dépression
ou de votre trouble anxieux :**

Si vous souffrez de dépression et/ou de troubles

anxieux, vous pouvez parfois avoir des idées
d'auto-suicide (agression envers vous-même) ou

Laroxyl®

Amitriptyline

PPV:39DH80

PER: 03/25

LOT: L1161

manifestations peuvent être majorées
traitement par antidépresseur, car ce
ment n'agit pas tout de suite mais
2 semaines ou plus de traitement.
susceptible de présenter ce type de
dans les cas suivants :

déjà eu des idées suicidaires ou
dans le passé.

jeune adulte. Les études cliniques
risque de comportement suicidaire
les adultes de moins de 25 ans
maladie psychiatrique et traités par

des idées suicidaires ou
contactez immédiatement votre
directement à l'hôpital.

Précautions d'emploi

Insomnie ou nervosité en début de traitement peuvent
justifier une diminution de la posologie ou un
traitement transitoire symptomatique.

En cas de virage maniaque franc, le traitement par
l'amitriptyline sera interrompu et, le plus souvent,
un neuroleptique sédatif sera prescrit.

Chez les patients épileptiques ou ayant des
antécédents d'épilepsie, il est prudent de renforcer
la surveillance clinique et électrique, en raison de la
possibilité d'abaissement du seuil épileptogène. La
survenue de crises convulsives impose l'arrêt du
traitement.

L'amitriptyline doit être utilisée avec prudence :

- chez le sujet âgé présentant :
- une plus grande sensibilité à l'hypotension
orthostatique et à la sédation;
- une constipation chronique (risque d'iléus
paralytique);
- une éventuelle hypertrophie prostatique;
• chez les sujets porteurs de certaines affections
cardiovasculaires, en raison des effets quinidiniques,
tachycardisants et hypotenseurs de cette classe de
produits;
• chez les patients présentant des neuropathies avec
troubles neurovégétatifs sévères, en raison de
l'augmentation du risque d'hypotension orthostatique;
• dans les insuffisances hépatiques et rénales, en
raison du risque de surdosage (voir
Pharmacocinétique).

Ce médicament contient 2,5 mg d'alcool par goutte.
Il est déconseillé chez les patients souffrant de
maladie du foie, d'alcoolisme, d'épilepsie, de même
que chez les femmes enceintes.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Vous ne devez pas prendre ce médicament en même
temps que certains autres médicaments de la
dépression (iproniazide, nialamide) ou le sultopride.
Vous ne devez généralement pas prendre ce
médicament, sauf avis contraire de votre médecin,
en même temps que :

- certains médicaments de la dépression
(moclobémide, toloxatone)
- certains médicaments agissant sur le système
cardiovasculaire (clonidine et apparentés, et

Laroxyl® 40 mg/ml

Solution buvable
Amitriptyline

Composition

Solution buvable
(présente sous forme
Excipients : alcool éthylique
Excipients à effet noté
Flacon compte-gouttes

Dans quels cas (indications)

Ce médicament est
Il est indiqué :

- dans des épisodes
modérée ou sévère
- dans certaines
antalgiques habituelles

- dans l'énurésie nocturne de l'enfant (émission
involontaire d'urine la nuit).

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament (contre-indications)

Faites attention avec LAROXYL® 40 mg/ml, solution
buvable :

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

- allergie connue à l'amitriptyline
- risque de glaucome par fermeture de l'angle
(augmentation de la pression à l'intérieur de l'oeil),
- difficulté pour uriner d'origine prostatique ou autre,
- infarctus du myocarde récent,
- traitement par un autre antidépresseur (iproniazide,
nialamide) ou par le sultopride.

Le médicament ne doit généralement pas être utilisé
dans les cas suivants, sauf avis contraire de votre
médecin :

- traitement par un autre antidépresseur
(moclobémide, toloxatone) ou par des médicaments
agissant sur le système cardiovasculaire (clonidine
ou apparentés, et adrénaline, noradrénaline,
dopamine par voie injectable).

Mises en garde spéciales

Ne pas interrompre brutalement le traitement.

De rares cas de syndrome de sevrage (céphalées,
maaises, nausées, anxiété, troubles du sommeil)
ayant été observés à l'arrêt du traitement, il est
recommandé de réduire progressivement les doses
et de surveiller tout particulièrement le patient durant
cette période.

La prise concomitante d'amitriptyline avec de
l'alcool, de la clonidine, de la guanfacine, un IMAO-A
sélectifs (moclobémide, toloxatone), du linézolide,
ou un sympathomimétique alpha et bêta (voie
parentérale) est déconseillée (voir Interactions).

Comme pour tous les autres antidépresseurs,
l'action de ce médicament ne se manifeste qu'au
bout de plusieurs jours. Il est donc important de
poursuivre le traitement régulièrement, même en
l'absence d'amélioration immédiate, sauf avis
contraire de votre médecin.

**Idées suicidaires et aggravation de votre dépression
ou de votre trouble anxieux :**

Si vous souffrez de dépression et/ou de troubles

anxieux, vous pouvez parfois avoir des idées
d'auto-suicide (agression envers vous-même) ou

Laroxyl®

Amitriptyline

PPV:39DH80

PER: 03/25

LOT: L1161

manifestations peuvent être majorées
traitement par antidépresseur, car ce
ment n'agit pas tout de suite mais
2 semaines ou plus de traitement.
susceptible de présenter ce type de
dans les cas suivants :

déjà eu des idées suicidaires ou
dans le passé.

jeune adulte. Les études cliniques
risque de comportement suicidaire
les adultes de moins de 25 ans
maladie psychiatrique et traités par

des idées suicidaires ou
contactez immédiatement votre
directement à l'hôpital.

Précautions d'emploi

Insomnie ou nervosité en début de traitement peuvent
justifier une diminution de la posologie ou un
traitement transitoire symptomatique.

En cas de virage maniaque franc, le traitement par
l'amitriptyline sera interrompu et, le plus souvent,
un neuroleptique sédatif sera prescrit.

Chez les patients épileptiques ou ayant des
antécédents d'épilepsie, il est prudent de renforcer
la surveillance clinique et électrique, en raison de la
possibilité d'abaissement du seuil épileptogène. La
survenue de crises convulsives impose l'arrêt du
traitement.

L'amitriptyline doit être utilisée avec prudence :

- chez le sujet âgé présentant :
- une plus grande sensibilité à l'hypotension
orthostatique et à la sédation;
- une constipation chronique (risque d'iléus
paralytique);
- une éventuelle hypertrophie prostatique;
- chez les sujets porteurs de certaines affections
cardiovasculaires, en raison des effets quinidiniques,
tachycardisants et hypotenseurs de cette classe de
produits;
- chez les patients présentant des neuropathies avec
troubles neurovégétatifs sévères, en raison de
l'augmentation du risque d'hypotension orthostatique;
- dans les insuffisances hépatiques et rénales, en
raison du risque de surdosage (voir
Pharmacocinétique).

Ce médicament contient 2,5 mg d'alcool par goutte.
Il est déconseillé chez les patients souffrant de
maladie du foie, d'alcoolisme, d'épilepsie, de même
que chez les femmes enceintes.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Vous ne devez pas prendre ce médicament en même
temps que certains autres médicaments de la
dépression (iproniazide, nialamide) ou le sultopride.
Vous ne devez généralement pas prendre ce
médicament, sauf avis contraire de votre médecin,
en même temps que :

- certains médicaments de la dépression
(moclobémide, toloxatone)
- certains médicaments agissant sur le système
cardiovasculaire (clonidine et apparentés, et

DUOXOL® 500 mg/2 mg



- Veuillez lire attentivement
- Gardez cette notice, vous
- Si vous avez toute autre
- Ce médicament vous
- symptômes identiques,
- Si l'un des effets indésirables
- parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

ment.

à votre médecin ou à votre pharmacien.
à quelqu'un d'autre, même en cas de
irable non mentionné dans cette notice,

COMPOSITION :

Paracétamol.....	500 mg
Thiocolchicoside.....	2 mg
Excipients :	q.s.p..... 1 comprimé
Excipients à effet notoire : Amidon de blé, lactose.	

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament est préconisé dans :

- Traitement symptomatique de la douleur d'origine rhumatismale ou musculaire en traumatologie et gynécologie.
- Traitement d'appoint des contractures douloureuses au cours :
 - des affections vertébrales dégénératives et des troubles statiques vertébraux : torticolis, dorsalgies, lombalgies.
 - des affections traumatologiques et neurologiques (avec spasticité).

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas :

- d'hypersensibilité au thiocolchicoside ou au paracétamol,
- de grossesse,
- d'allaitement,
- d'insuffisance hépatocellulaire,
- d'hypersensibilité à l'un des excipients du produit,
- chez l'enfant de moins de 15 ans.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Chez les patients souffrant d'insuffisance hépatique et/ou rénale, d'affections cardiaques ou pulmonaires, éviter les traitements prolongés.
- Pour éviter le risque de surdosage au paracétamol, vérifier l'absence de paracétamol dans la composition d'autres médicaments.
- Le thiocolchicoside doit être administré avec prudence chez les patients épileptiques ou à risque de convulsions.
- En cas de diarrhée, prévenez votre médecin qui pourra éventuellement réajuster la posologie.
- Eventuellement, ingérer les comprimés avec un pansement gastrique.
- Ne pas dépasser la dose prescrite.
- Il est conseillé de consulter un médecin pour des traitements excédant 7 jours.

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

En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et de galactose, ou de déficit en lactase.

L'amidon de blé peut provoquer des réactions allergiques chez les personnes allergiques au blé ainsi que des intolérances chez les personnes souffrant de maladies coeliaques.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

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

DUOXOL® peut augmenter la toxicité du chloramphénicol.

En cas de traitement avec des anticoagulants oraux, on peut l'administrer occasionnellement comme analgésique d'élection.

Examens paracliniques :

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

DUOXOL® 500 mg/2 mg



- Veuillez lire attentivement
- Gardez cette notice, vous
- Si vous avez toute autre
- Ce médicament vous
- symptômes identiques,
- Si l'un des effets indésirables
- parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

ment.

à votre médecin ou à votre pharmacien.
à quelqu'un d'autre, même en cas de
irable non mentionné dans cette notice,

COMPOSITION :

Paracétamol.....	500 mg
Thiocolchicoside.....	2 mg
Excipients :	q.s.p..... 1 comprimé
Excipients à effet notoire : Amidon de blé, lactose.	

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament est préconisé dans :

- Traitement symptomatique de la douleur d'origine rhumatismale ou musculaire en traumatologie et gynécologie.
- Traitement d'appoint des contractures douloureuses au cours :
 - des affections vertébrales dégénératives et des troubles statiques vertébraux : torticolis, dorsalgies, lombalgies.
 - des affections traumatologiques et neurologiques (avec spasticité).

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas :

- d'hypersensibilité au thiocolchicoside ou au paracétamol,
- de grossesse,
- d'allaitement,
- d'insuffisance hépatocellulaire,
- d'hypersensibilité à l'un des excipients du produit,
- chez l'enfant de moins de 15 ans.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Chez les patients souffrant d'insuffisance hépatique et/ou rénale, d'affections cardiaques ou pulmonaires, éviter les traitements prolongés.
- Pour éviter le risque de surdosage au paracétamol, vérifier l'absence de paracétamol dans la composition d'autres médicaments.
- Le thiocolchicoside doit être administré avec prudence chez les patients épileptiques ou à risque de convulsions.
- En cas de diarrhée, prévenez votre médecin qui pourra éventuellement réajuster la posologie.
- Eventuellement, ingérer les comprimés avec un pansement gastrique.
- Ne pas dépasser la dose prescrite.
- Il est conseillé de consulter un médecin pour des traitements excédant 7 jours.

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

En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et de galactose, ou de déficit en lactase.

L'amidon de blé peut provoquer des réactions allergiques chez les personnes allergiques au blé ainsi que des intolérances chez les personnes souffrant de maladies coeliaques.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

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

DUOXOL® peut augmenter la toxicité du chloramphénicol.

En cas de traitement avec des anticoagulants oraux, on peut l'administrer occasionnellement comme analgésique d'élection.

Examens paracliniques :

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

Docteur BENNADDI Hassan
Diplome de la faculté de médecine de Lille

MEDECINE GENERALE

Diplome d'Echographie de la Faculté
de Médecine de Paris

Agrée pour la Visite Médicale
de Permis de Conduire
Suivi de Diabète

الدكتور بنعدي حسن

خريج كلية الطب بليل

الطب العام

حائز على دبلوم الفحص بالصدى

كلية الطب بباريس

مرخص للفحص الطبي لأجل

رخصة السياقة

مراقبة مرض السكري

Casablanca Le : 20/7/2022 : الدار البيضاء في

Handwritten signature: Boukiki Ahmed

Handwritten signature: TSA

Dr. BENNADDI HASSAN
AGREE POUR PERMIS DE CONDUIRE
3 Bloc Farid 101 Bd Abbas El Ghaddaoui
Sidi Bernoussi Casablanca
Tél 05 22 73 27 09



Bloc Farid 101 , Avenue Abbas Ghaddaoui N° 3 Sidi Bernoussi - Casablanca

بلوك فريد ، 101 شارع عباس الغداوي رقم 3 سيدي البرنوصي - الدار البيضاء

الهاتف : 05 22 73 27 09 - 06 15 27 53 50



مختبر التحليلات الطبية

LABORATOIRE DE BIOLOGIE MEDICALE ET RECHERCHE

Dr. BENHAYOUN S. Azzeddine : Pharmacien Biologiste - Ancien Interne des Hôpitaux de REIMS
Membre de la S.F.B.C. - C.E.S. : Hématologie - Bactériologie & Virologie - Immunologie - Parasitologie & Mycologie
Biochimie Clinique - Pathologie Médicale - Biologie de la reproduction Humaine : IAC - Fécondation In Vitro - ICSI

Facture n° 2GUG2324 D.U. Assurance Qualité Paris V

CASABLANCA LE : 21/07/2022

Analyses effectuées le: 21/07/2022

Pour.....: **Mr. BIKRI AHMED**

Sur prescription du: Dr BENNADDI HASSAN

Code.....: BA4886

Organisme.....: **RAM**



093000123

Bilan:

PSA



Cotation : (B-300)

Montant Net : 430.00

Dh

ARRETEE LA PRESENTE FACTURE A LA SOMME DE :
QUATRE CENT TRENTE Dhs 00 Cts





مختبر التحليلات الطبية LABORATOIRE DE BIOLOGIE MEDICALE ET RECHERCHE

Dr. BENHAYOUN S. Azzeddine : Pharmacien Biologiste - Ancien Interne des Hôpitaux de REIMS
Membre de la S.F.B.C. - C.E.S. : Hématologie - Bactériologie & Virologie - Immunologie - Parasitologie & Mycologie
Biochimie Clinique - Pathologie Médicale - Biologie de la reproduction Humaine : IAC - Fécondation In Vitro - ICSI
D.U Assurance Qualité Paris V

Dossier ouvert le : 21/07/2022

Prélèvement reçu à: 07:23



Edition du : 21/07/2022

Mr. BIKRI AHMED

Code Patient BA4886 Réf.: 207210975

Médecin: Dr. BENNADDI HASSAN

MARQUEURS TUMORAUX

Analyses	Résultats	Unités	Normes	Antécédents
P.S.A. (Prostatic Spécific Antigène) ..	0.02	ng/ml	0 a 4	0.06ng/m

