

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 canaux, 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 canaux.

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

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

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

MUPRAS : Centre 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° W21-694710

124013

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 01026 Société : RAM

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre

Nom & Prénom : SERBOUTI EL GNEZOUANI

Date de naissance : 19/11

Adresse : 23B - RUE TANGER - CITE DE L'AIR NSR

Tél. : 0767669231 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 4/7/2022

Nom et prénom du malade : SERBOUTI EL GHAZOUANI

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

Nature de la maladie : Lombalgie - Douleur

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 : NSR Le : 08/07/2022

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215/2019

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
4/7/2022	C		Gratuit	INP: 091040101 D. NAJAT GERSOUI MEDECIN GENERALE CENTRE DE SANTE KOUJER

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

04/07/22

269,80

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue

Date

Désignation des Coefficients

Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Particien

Date des Soins

Nombre

AM

PC

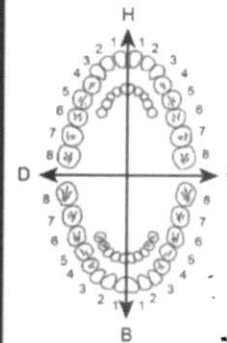
IM

IV

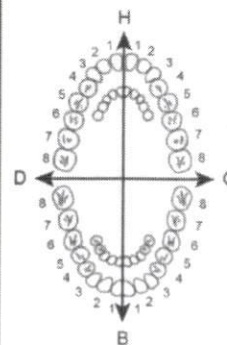
Montant détaillé des Honoraires

VOLET ADHERENT

* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.



O.D.F.
PROTHESES DENTAIRES



DETERMINATION DU COEFFICIENT
MASTICATOIRE

H

25533412 21433552
00000000 00000000

D

00000000 00000000
35533411 11433553

G

B

(Création, remont, adjonction)
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

COEFFICIENT
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

DEBUT
D'EXECUTION

FIN
D'EXECUTION

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

Le : 4/7/2022

ORDONNANCE

SERBOUTI ELGHARZOUANI

- 50.00 1) Folifer
1 gel x 21 j x 1 mois
- 2470 x 2 2) Perinatal (no 2)
1 cos x 31 j
- 31.80 3) Flexen
1 sup x 10 j
- 30.00 4) Murotol 400 mg
1 cp x 31 j
- 94.00 5) Mydoflex
1 cp x 21 j
- 14.00 6) Doliprane
1 cp x 21 j

Pharmacie Parganier
Mme EL GHARZOUANI Mounia
2553 Pôles 05 22 53 53
Casablanca Tél 05 22 53 53

PHARMAT SERBOUTI
MEDICINE GENERALE
CENTRE DE SANTE
MOUNIA

FOLIFER®

sulfate ferreux + acide folique

DENOMINATION, FORME ET COMPOSITION

FOLIFER®, boîte de 28 gélules à libération prolongée

Sulfate ferreux

Acide folique

Excipients q.s.p

Chaque étui contient 28 gélules dosées chacune à
folique, soit 4200 mg de sulfate ferreux et 14 mg d'a

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Préparation antianémique.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Traitement préventif des carences en fer et en acide

Traitement des anémies hyposidérémiques.

Traitement des anémies macrocytaire par carence

CONTRE-INDICATIONS

Hypersensibilité aux principes actifs ou autres composants avec une surcharge martiale.

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS PARTICULIERES D'EMPLOI

Mise en garde

Administration prudente aux patients qui peuvent développer une surcharge martiale à savoir, ceux atteints d'hémochromatose, d'anémie hémolytique ou d'aplasie érythroblastique.

L'absence de réponse au traitement peut indiquer d'autres causes d'anémie et doit faire l'objet d'examens plus approfondis.

L'association acide folique + fer n'est pas justifié pendant le 1^{er} trimestre de la grossesse en l'absence de carence en l'un de ces éléments.

FOLIFER® 150 mg/500 µg
28 gélules à libération
prolongée



6 118000 280361

LOT:21168 PER:12/2022
PPV:50.00 DH

Laboratoires Steripharma
ZILINA, n° 347 - Sidi Maarouf - Casablanca
Amine TAHIRI - Pharmacien Responsable

Doliprane®

PARACÉTAMOL

DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé :

La substance active est : paracétamol 1000 mg (1111,11 mg), pour un comprimé.

Les autres composants sont : croscarmellose mais pré-gélatinisé, acide stéarique (origine végétale).

QU'EST-CE QUE DOLIPRANE® CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament contient du paracétamol, qui agit comme analgésique en cas de douleur ou de fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses. Il peut également être prescrit par votre médecin dans les douleurs de l'arthrose.

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

Lire attentivement la rubrique "Posologie".

Pour les enfants de moins de 15 ans, il existe d'autres présentations de paracétamol.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

QUELLES SONT LES INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT DE PRENDRE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ?

Contre-indications :

Ne pas prendre DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé dans les cas suivants :

allergie connue au paracétamol, maladie grave du foie, enfant de moins de 15 ans.

PRENDRE DES PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES AVEC DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ :

Précautions Particulières :

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.

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

Mises en garde :

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

Le médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée (cf. chapitre "Posologie").

Grossesse et allaitement :

Le Paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse ainsi qu'en cas d'allaitement.

Doliprane® 1000 mg
PARACÉTAMOL
10 comprimés



PPV: 14DH00

PER: 09/24

LOT: K2330



MYDOFLEX 150 mg

Comprimés pelliculés

• Tolpérisone HCl

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement et votre maladie.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT :

MYDOFLEX 150mg, boîte de 30 comprimés pelliculés

2. Composition du médicament :

Composition :

TOPLERISONE (DCI).....150mg

Excipients : Acide citrique anhydre, povidone, cellulose microcristalline PH102, eau purifiée, cellulose microcristalline PH112, dioxyde de silice colloïdale, Croscopovidone, stéarate de magnésium, alcool polyvinyle partiellement hydrolysé, dioxyde de titane, polyéthylène de glycol, Talc

3. Classe pharmaco thérapeutique ou le type d'activité:

MYDOFLEX est un myorelaxant

4. Indications thérapeutiques

MYDOFLEX contient le principe actif chlorhydrate de tolperisone qui est un décontractant musculaire. Il est utilisé, sur prescription médicale, dans le traitement des spasmes musculaires, lors d'affections douloureuses d'origine musculo-squelettique, notamment de la colonne vertébrale et des grosses articulations. Il peut aussi être prescrit dans l'hypertonie de la musculature squelettique associée à une affection neurologique.

5. Posologie et mode d'administration :

Chez l'adulte la dose initiale est en général d'un comprimé pelliculé de MYDOFLEX (soit une dose de 150 mg) matin, midi et soir (soit une dose journalière de 450 mg). Dans certains cas le médecin peut prescrire une dose plus importante (quatre fois un comprimé pelliculé à 150 mg par jour). Chez les personnes âgées, ou en cas de certaines maladies associées (insuffisance hépatique ou rénale), la dose prescrite est souvent plus faible. La dose journalière est maintenue jusqu'à l'obtention du résultat thérapeutique. La prescription peut prévoir pour la suite un intervalle plus long entre les prises. En cas de simple retard d'une prise, la dose prévue. En cas d'oubli complet d'une prise, ne pas doubler la dose suivante.

LOT: 3848

EXP: 11 2023



6. Contre-indications

N'utilisez pas MYDOFLEX si vous êtes atteint de :

• Myasthénie

• Allergie antécédente

• Allergie aux médicaments

• Allergie aux produits de la soie

• Allergie aux produits de la laine

• Allergie aux produits de la peau

• Allergie aux produits de la laine

• Allergie aux produits de la laine

• Allergie aux produits de la laine

• Allergie aux produits de la laine

• Allergie aux produits de la laine

• Allergie aux produits de la laine

• Allergie aux produits de la laine

• Allergie aux produits de la laine

• Allergie aux produits de la laine

• Allergie aux produits de la laine

• Allergie aux produits de la laine

• Allergie aux produits de la laine

• Allergie aux produits de la laine

• Allergie aux produits de la laine

• Allergie aux produits de la laine

• Allergie aux produits de la laine

• Allergie aux produits de la laine

• Allergie aux produits de la laine

• Allergie aux produits de la laine

• Allergie aux produits de la laine

• Allergie aux produits de la laine

• Allergie aux produits de la laine

• Allergie aux produits de la laine

• Allergie aux produits de la laine

• Allergie aux produits de la laine

• Allergie aux produits de la laine

• Allergie aux produits de la laine

• Allergie aux produits de la laine

• Allergie aux produits de la laine

• Allergie aux produits de la laine

• Allergie aux produits de la laine

• Allergie aux produits de la laine

• Allergie aux produits de la laine

• Allergie aux produits de la laine

• Allergie aux produits de la laine

• Allergie aux produits de la laine

• Allergie aux produits de la laine

• Allergie aux produits de la laine

• Allergie aux produits de la laine

• Allergie aux produits de la laine



6 118001 260850



7. Effets indésirables

Les récentes études cliniques ont montré que moins de 5% des patients traités avaient annoncé des effets indésirables. Les effets indésirables rapportés sont les suivants:

Système nerveux central:

Occasionnel: vertige, tremblement, paraesthesia

Peu fréquent: mal de tête

Système cardiovasculaire:

Occasionnel: palpitations, hypotension

Étendue gastro-intestinale:

Occasionnel: bouche sèche, dyspepsie, nausée,

vomissements, diarrhée, douleur

abdominale, flatulence

Peu fréquent: constipation, brûlures d'estomac

Peau:

Occasionnel: transpiration, urticaire, éruption

Troubles généraux:

Peu fréquent: asthénie, somnolence, douleur

Si vous remarquez d'autres effets secondaires, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

8. Mises en garde spéciales :

Faites attention avec MYDOFLEX 150 mg :

En prescrivant MYDOFLEX le médecin doit informer le patient des risques d'allergies liés à ce produit (voir Effets indésirables). Si après la prise du médicament, vous ressentez des manifestations anormales (fourmillements dans les mains, les pieds, apparition de plaques rouges, enflure de la face ou des muqueuses, gêne respiratoire, malaise, signes pouvant faire penser à une allergie médicamenteuse), il faut arrêter le traitement et avertir immédiatement le médecin.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

NURODOL® 400 mg, comprimé pelliculé, boîte de 30 Ibuprofène

Pour les médicaments soumis à prescription médicale :

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

- 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que NURODOL 400 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre NURODOL 400 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre NURODOL 400 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver NURODOL 400 mg, comprimé pelliculé ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE NURODOL 400 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

Ce médicament appartient à la classe des Anti-inflammatoires, Antirhumatismaux, non stéroïdiens.

Indications thérapeutiques :

Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien : l'ibuprofène. Il est indiqué, chez l'adulte (plus de 15 ans) :

- En traitement de longue durée de :
 - certains rhumatismes inflammatoires chroniques,
 - certaines arthroses sévères ;
- En traitement de courte durée de :
 - certaines inflammations du pourtour des articulations (tendinite, bursite, épaule douloureuse aiguë),
 - douleurs aiguës d'arthrose,
 - certaines inflammations des articulations par dépôt de cristaux, telles que la goutte,
 - douleurs lombaires aiguës,
 - douleurs aiguës liées à l'irritation d'un nerf, telles que les sciaticques,
 - douleurs et œdèmes liés à un traumatisme ;
 - fièvre et/ou douleurs telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE NURODOL 400 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Contre-indications :

- Ne prenez jamais NURODOL 400 mg, comprimé pelliculé dans les cas suivants :
 - A partir du 6ème mois de grossesse,
 - Antécédents d'allergie ou d'asthme déclenchés par la prise d'ibuprofène ou de substances d'activité proche telles qu'autres AINS, aspirine,

Au cours des 5 premiers mois de votre grossesse, votre médecin peut être amené à vous prescrire ce médicament. Nécessaire à vous prescrire ce médicament. A partir du 6ème mois de grossesse, vous-même ce médicament, car ses effets peuvent avoir des conséquences graves, notamment sur un pla avec une seule prise.

Il peut arriver toutefois, dans des cas très rares, que votre médecin vous prescrive ce médicament. Dans ce cas, consultez votre médecin.

Allaitement :

Ce médicament passe dans le lait maternel. Évitez de l'utiliser pendant l'allaitement.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT À L'ALLAITEMENT, DE TOUJOURS DEMANDER À VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

Sportif :

Sans objet

Effet sur l'aptitude à conduire :

Dans de rares cas, la prise de ce médicament peut entraîner des troubles de vue.

Excipient à effet notoire :

Sans objet

3. COMMENT PRENDRE NURODOL 400 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ

Instruction pour un bon usage

Posologie et mode d'administration

Posologie

Réserve à l'adulte (plus de 15 ans) :

* Indications rhumatologiques

• traitement d'attaque : 2 comprimés à 400 mg, 3 à 4 fois par jour, soit 1200 à 1600 mg par jour.

• traitement d'entretien : 1 comprimé à 400 mg, 3 à 4 fois par jour, soit 1200 à 1600 mg par jour.

* Dysménorrhée : 1 comprimé à 400 mg par prise, à renouveler si nécessaire, sans dépasser 4 comprimés à 400 mg par jour (soit 1600 mg par jour).

* Affections douloureuses et/ou états fébriles : 1 comprimé à 400 mg par prise, à renouveler si nécessaire, sans dépasser 3 comprimés à 400 mg par jour (soit 1200 mg par jour).

Mode d'administration

Vole orale.

Avaler le comprimé, sans le croquer, avec un grand verre d'eau.

Les comprimés sont à prendre de préférence au cours d'un repas.

Fréquence d'administration

Les prises systématiques permettent d'éviter les oscillations de douleur ou de fièvre.

Elles doivent être espacées d'au moins 6 heures.

Durée du traitement

Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

En dehors des affections rhumatismales, si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours, ou si elles s'aggravent ou en cas de survenue d'un nouveau trouble, en informer votre médecin.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de NURODOL 400 mg, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû, ARRÊTEZ LE TRAITEMENT ET CONSULTEZ RAPIDEMENT UN MÉDECIN OU UN SERVICE MÉDICAL D'URGENCE

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :

Si vous oubliez de prendre NURODOL 400 mg, comprimé pelliculé ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

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

Nurodol® 400 mg

30 Comprimés pelliculés



PPV :

30,00

LOT :

PER :



PERVITAL®

Cyproheptadine chlorhydrate + vitamines
Comprimé enrobé boîte de 20, Sirop flacon de 125 ml

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

• Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.

• Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.

• Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

• Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice ?

1. QU'EST-CE QUE PERVITAL®, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE PERVITAL® ?

3. COMMENT PRENDRE PERVITAL® ?

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

5. COMMENT CONSERVER PERVITAL® ?

6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE PERVITAL®, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

PERVITAL® est une association équilibrée de plusieurs principes actifs qui agissent en synergie :

• La cyproheptadine est un antihistaminique H1 à usage systémique, antagoniste de l'histamine et de la sérotonine.

• La lysine (dans le sirop) : acide aminé essentiel, est un facteur de croissance, facteur d'équilibre et facteur lipotrope chez les jeunes enfants et les adolescents.

• La vitamine C : anti-oxydant, anti-radicaux libres, accroît la résistance de l'organisme, rôle essentiel dans plusieurs processus métaboliques.

• Les vitamines : B1, B2, B6 et PP : rôle dans la croissance et les processus de régénération cellulaire et tissulaire, dans l'hématopoïèse et la production d'énergie et des anticorps, dans la trophicité et le fonctionnement du système nerveux.

Indications thérapeutiques :

• Traitement symptomatique des manifestations allergiques telles que : Rhinite (exemple : rhume des foins, rhinite non saisonnière...), Conjonctivite, Urticaire.

• Traitement symptomatique des hypovitaminoses.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE PERVITAL® ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Contre-indications :

Ne prenez jamais PERVITAL®, dans les cas suivants :

• Si vous êtes allergique à la cyproheptadine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

• Agranulocytose ancienne ou récente (baisse importante des globules blancs dans le sang).

• Certaines formes de glaucome (augmentation de la pression dans l'œil).

• Difficulté pour uriner d'origine prostatique ou autre.

• Allergie connue aux antihistaminiques.

• Chez les enfants de moins de 6 ans en raison du risque de fausse route avec la forme comprimé.

• Chez les enfants de moins de 2 ans pour la forme sirop.

de ce médicament est déconseillé.

Demandez conseil à votre médecin.

Sportifs : Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire

Conduite de véhicules et

L'attention est appelée, notamment pour les utilisateurs de machines, sur les effets du médicament, surtout en début de traitement.

Ce phénomène est accentué par les médicaments contenant des sédatifs.

Liste des excipients à effet notoire :

PERVITAL® comprimé : Jaune.

PERVITAL® sirop : Ethanol, sorbitol - saccharose.

3. COMMENT PRENDRE P

Instructions pour un bon us

Posologie. Mode et/ou voie

du traitement :

Posologie :

Sirop :

Enfants de 2 à 6 ans : 1 à 2 cuillerées à café par jour.

Enfants de 6 à 15 ans : 1 à 3 cuillerées à café par jour.

Adultes : 3 à 6 cuillerées à soupe par jour.

Comprimés :

RESERVE A L'ADULTE ET L'ENFANT DE PLUS DE 6 ANS.

Adulte : 1 à 5 comprimés maximum par jour.

En général, 3 comprimés à répartir dans la journée.

Enfant de plus de 6 ans : 2 à 3 comprimés par jour à répartir en 2 à 3 prises par jour.

La prise la plus forte sera réservée pour le soir en raison des possibilités de somnolence attachées à ce médicament.

Mode et voie d'administration :

Voie orale : Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration : Il est préférable de commencer le traitement le soir.

Les prises seront espacées d'environ 8 heures.

Durée du traitement : Le traitement doit être court (quelques jours).

Symptômes et instructions en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de PERVITAL®, que vous n'auriez dû : Consultez un

médecin ou le service d'urgence le plus proche.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses : Sans objet.

Risque de syndrome de sevrage : Sans objet.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Description des effets indésirables

Comme tous les médicaments, PERVITAL® est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Certains effets indésirables nécessitent d'ARRÊTER IMMÉDIATEMENT LE TRAITEMENT ET D'AVERTIR UN MÉDECIN :

• Réactions allergiques : de type éruption cutanée (érythème, purpura, urticaire), œdème de Quincke (urticaire avec brusque gonflement du visage et du cou pouvant entraîner une gêne respiratoire), choc anaphylactique.

• Diminution des globules blancs dans le sang pouvant s'accompagner de fièvre et/ou signes d'infections.

• Diminution anormale des plaquettes dans le sang pouvant se traduire par des saignements de nez ou des gencives.

• Diminution des globules rouges du sang.

• D'autres effets indésirables peuvent survenir, tels que :

• Augmentation de l'appétit/prise de poids.

• Somnolence, baisse de la vigilance, plus marquées en début de traitement.

• Troubles de la mémoire ou de la concentration, de l'équilibre, vertiges (plus fréquents chez le sujet âgé).

• Hypotension orthostatique (baisse de la pression artérielle lors du passage en position debout).

• Incoordination motrice, tremblements.

PERVITAL®

Cyproheptadine + Vitamines

Sirop 125 ml



P.P.V. : 24,70 DH



6 118000 190783

PERVITAL®

Cyproheptadine chlorhydrate + vitamines
Comprimé enrobé boîte de 20, Sirop flacon de 125 ml

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

• Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.

• Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.

• Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

• Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice ?

1. QU'EST-CE QUE PERVITAL®, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE PERVITAL® ?

3. COMMENT PRENDRE PERVITAL® ?

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

5. COMMENT CONSERVER PERVITAL® ?

6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE PERVITAL®, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

PERVITAL® est une association équilibrée de plusieurs principes actifs qui agissent en synergie :

• La cyproheptadine est un antihistaminique H1 à usage systémique, antagoniste de l'histamine et de la sérotonine.

• La lysine (dans le sirop) : acide aminé essentiel, est un facteur de croissance, facteur d'équilibre et facteur lipotrope chez les jeunes enfants et les adolescents.

• La vitamine C : anti-oxydant, anti-radicaux libres, accroît la résistance de l'organisme, rôle essentiel dans plusieurs processus métaboliques.

• Les vitamines : B1, B2, B6 et PP : rôle dans la croissance et les processus de régénération cellulaire et tissulaire, dans l'hématopoïèse et la production d'énergie et des anticorps, dans la trophicité et le fonctionnement du système nerveux.

Indications thérapeutiques :

• Traitement symptomatique des manifestations allergiques telles que : Rhinite (exemple : rhume des foins, rhinite non saisonnière...), Conjonctivite, Urticaire.

• Traitement symptomatique des hypovitaminoses.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE PERVITAL® ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Contre-indications :

Ne prenez jamais PERVITAL®, dans les cas suivants :

• Si vous êtes allergique à la cyproheptadine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

• Agranulocytose ancienne ou récente (baisse importante des globules blancs dans le sang).

• Certaines formes de glaucome (augmentation de la pression dans l'œil).

• Difficulté pour uriner d'origine prostatique ou autre.

• Allergie connue aux antihistaminiques.

• Chez les enfants de moins de 6 ans en raison du risque de fausse route avec la forme comprimé.

• Chez les enfants de moins de 2 ans pour la forme sirop.

de ce médicament est déconseillé.

Demandez conseil à votre médecin.

Sportifs : Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire

Conduite de véhicules et

L'attention est appelée, ne

utilisateurs de machines, sur

médicament, surtout en début

Ce phénomène est

médicaments contenant de

liste des excipients à effet

PERVITAL® comprimé : Ja

PERVITAL® sirop : Ethano

sorbitol -- saccharose

3. COMMENT PRENDRE P

Instructions pour un bon us

Posologie, Mode et/ou voie

du traitement :

Posologie :

Sirop :

Enfants de 2 à 6 ans : 1 à 2 cuillerées à café par jour.

Enfants de 6 à 15 ans : 1 à 3 cuillerées à café par jour.

Adultes : 3 à 6 cuillerées à soupe par jour.

Comprimés :

RESERVE A L'ADULTE ET L'ENFANT DE PLUS DE 6 ANS.

Adulte : 1 à 5 comprimés maximum par jour.

En général, 3 comprimés à répartir dans la journée.

Enfant de plus de 6 ans : 2 à 3 comprimés par jour à répartir en 2 à 3 prises par jour.

La prise la plus forte sera réservée pour le soir en raison des possibilités de somnolence attachées à ce médicament.

Mode et voie d'administration :

Voie orale : Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration : Il est préférable de commencer le traitement le soir.

Les prises seront espacées d'environ 8 heures.

Durée du traitement : Le traitement doit être court (quelques jours).

Symptômes et instructions en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de PERVITAL®, que vous n'auriez dû : Consultez un

médecin ou le service d'urgence le plus proche.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses : Sans objet.

Risque de syndrome de sevrage : Sans objet.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Description des effets indésirables

Comme tous les médicaments, PERVITAL® est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Certains effets indésirables nécessitent d'ARRÊTER IMMÉDIATEMENT LE

TRAITEMENT ET D'AVERTIR UN MÉDECIN :

• Réactions allergiques : de type éruption cutanée (érythème, purpura, urticaire), œdème de Quincke (urticaire avec brusque gonflement du visage et du cou pouvant entraîner une gêne respiratoire), choc anaphylactique.

• Diminution des globules blancs dans le sang pouvant s'accompagner de fièvre et/ou signes d'infections.

• Diminution anormale des plaquettes dans le sang pouvant se traduire par des saignements de nez ou des gencives.

• Diminution des globules rouges du sang.

• D'autres effets indésirables peuvent survenir, tels que :

• Augmentation de l'appétit/prise de poids.

• Somnolence, baisse de la vigilance, plus marquées en début de traitement.

• Troubles de la mémoire ou de la concentration, de l'équilibre, vertiges (plus fréquents chez le sujet âgé).

• Hypotension orthostatique (baisse de la pression artérielle lors du passage en position debout).

• Incoordination motrice, tremblements.

PERVITAL®

Cyproheptadine + Vitamines

Sirop 125 ml



P.P.V. : 24,70 DH



6 118000 190783

FLEXEN

Flexen 100 mg
Boîte de 10 suppositoires



Composition :

- **Capsules molles** : Chaque capsule contient Kétoprofène 50 mg.
- **Suppositoires** : Chaque suppositoire contient Kétoprofène 100 mg.
- **Ampoules** : Chaque ampoule lyophilisée contient Kétoprofène 100 mg.
- **Gel** : 100 g contiennent Kétoprofène 2,5 g.

Présentations :

- Boîte de 20 capsules
- Boîte de 6 ampoules lyophilisées + 6 ampoules de solvant IM
- Boîte de 6 ampoules lyophilisées + 6 ampoules de solvant IV
- Boîte de 10 suppositoires
- Tube de gel 50 g - 20 g

Propriétés :

Le principe actif de FLEXEN® est l'acide (benzoyl-3 phényle)-2-propionique (D.C.I Kétoprofène), anti-inflammatoire non stéroïdien dérivé de la benzophénone. Expérimentalement il s'est montré actif non seulement sur les tests d'inflammation aiguë, mais aussi sur la polyarthrite. Il s'agit donc d'une substance à activité antirhumatismale, anti-inflammatoire et analgésique. La lyophilisation du Kétoprofène permet l'obtention de molécule active à composante antalgique dominante et l'ouverture vers une nouvelle voie d'administration du Kétoprofène : "L'usage intraveineux". FLEXEN® est pratiquement dépourvu d'effets sur les systèmes : cardio-vasculaire, respiratoire et neurovégétatif.

Indications :

- Affections rhumatismales et inflammatoires :
 - arthrite, polyarthrite rhumatoïde, spondylarthrite ankylosante, goutte à la phase aiguë
 - ostéo-arthroses
 - bursites, tendinites, ténosynovites, synovites, capsulites
 - sciatalgies, radiculites, myalgies
 - contusions, entorses, luxations, déchirures musculaires
 - phlébites, thrombophlébites superficielles, lymphangites
 - affections douloureuses d'origines diverses : colique néphrétique, colique biliaire, douleur postopératoire ... etc.

Contre-indications :

Ulcère peptique à la phase active, antécédents d'ulcère peptique récidivant, dyspepsie chronique, gastrite, insuffisance rénale, leucopénie, thrombopénie, troubles graves de la coagulation sanguine, hypersensibilité au Kétoprofène.

Précautions :

La liaison protidique du Kétoprofène étant élevée, il

peut s'avérer nécessaire d'anticoagulants, de di

l'allaitement et chez les enfants. Les suppositoires ne doivent pas être administrés aux patients présentant des troubles hémorroïdaires ou qui ont été atteints récemment de proctite.

Effets indésirables :

Comme avec d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, on peut observer des troubles, d'habitude transitoires, au niveau du tube digestif, tels que gastralgies, nausées et vomissements, diarrhée et flatulence. En particulier, si on utilise les suppositoires il peut se manifester des troubles locaux (brûlures, ténésme) et une diminution de consistance des selles. Ce n'est qu'exceptionnellement qu'on a signalé la présence d'hémorragies gastro-intestinales, dysurie transitoire, asthénie, céphalée, sensation de vertiges et exanthème.

Posologie et mode d'administration :

Le kétoprofène est dorénavant indiqué à des doses ne dépassant pas 200 mg/jour : la survenue d'effets indésirables peut être minimisée par l'utilisation de la dose la plus faible possible pendant la durée la plus courte nécessaire au soulagement des symptômes. La dose maximale journalière est de 200 mg/jour. Le rapport bénéfice/risque doit être attentivement évalué avant de commencer un traitement à une dose quotidienne de 200 mg/jour, l'utilisation de doses supérieures n'est pas recommandée.

- **Capsules** : 1 capsule 3 à 4 fois par jour, de préférence après les repas.
- **Suppositoires** : 1 à 2 suppositoires par jour.
- **Ampoules** : 1 à 2 ampoules par jour, par voie intramusculaire. La voie intraveineuse doit être utilisée en milieu hospitalier ou directement par le médecin traitant.
- **Gel** : 2 applications par jour sur la région douloureuse ou inflammatoire.

TENIR HORS DE LA PORTEE DES ENFANTS