

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



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

Déclaration de Maladie

N° W21-619766

131387

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 4500 Société : Royal Air Maroc

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : EL Fadil Mohamed

Date de naissance : 04/11/67

Adresse : 54, 1557 W 502R 20815 USA

Tél. : 0661 133785 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : Dr. Fadwa LAHOU
Dermatologue - V. Raiss
Anglo-Bé. 1557 W 502R 20815 USA
Tel: 06 61 133785

Date de consultation : 02/08/2022

Nom et prénom du malade : Othmane El Fadil Age: 17

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

Nature de la maladie : Aume

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 : 06/08/2022

Le : 06/08/2022

Signature de l'adhérent(e) :

[Signature]

[Signature]

Autorisation CNPP 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
09/09/22	Consult	C2	250,00	INP : 09/12/50183
20/08/22	Destruct venez	C152	1500,00	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	02-08-2019	1115,15

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				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

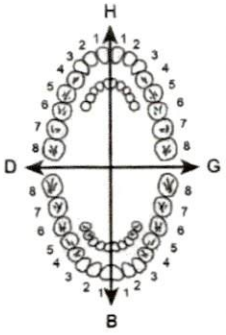
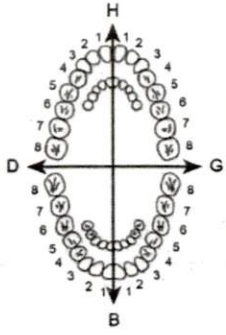
VOLET ADHERENT

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veillez 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	INP : <input type="text"/>
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE <div style="display: flex; justify-content: space-around;"> <div> <p>H</p> <p>25533412 21433552</p> <p>00000000 00000000</p> </div> <div> <p>D</p> <p>00000000 00000000</p> <p>35533411 11433553</p> </div> <div> <p>G</p> <p>00000000 00000000</p> <p>35533411 11433553</p> </div> </div> <p>B</p> <p>[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>
				DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. Fadwa LAHLOU

Dermatologue - Vénéréologue

Lauréate de la Faculté de Médecine
de Casablanca

Ancien Interne du CHU Ibn Rochd
Casablanca



الدكتورة فدوى حلو

أخصائية في أمراض الجلد، الشعر و الأظافر
الأمراض التناسلية
خريجة كلية الطب والصيدلة بالدار البيضاء
طبيبة داخلية سابقا بالمستشفى الجامعي
ابن رشد الدار البيضاء

Casablanca, le 02/08/2022

M. El Fadil Othmane

110,00 x 2

① Doryx ^{100 mg}
1 cp / j ptt 2 mois
(2 boîtes de 30 cp)

259,00


② Biretix triactive spray
1 pulv / j le soir
bras, torse, dos


239,00

③ Eucerin ^{ptt 3 mois}
tous les soirs
sur le visage ptt 3 mois



(4) Antihelios fluide Invisible
UV ~~.....~~ 600
1 appl / 2h si exposition

60,90 au soleil
x4

(5) Zinas Kin  cp

1 cp / j  pdt 3 mois

222,00

(6) Effclar  micropeeling
(400 ml)  gel

pour laver visage
15,30 x3 et corps 

(7) Vit + C 1000 sans sucre
1 cp / j  pdt 1 mois

PHARMACIE BOUZOUBAA
MR BOUZOUBA
283 Bd. Mendel - Casablanca
Tel: 0522 98 44 14

49,50

Dr. Fadwa LAHOU
Dentiste
3-40 Avenue Mohammed VI - Casablanca
Tél: 0522 98 81 15 / 05 22 21 60 85

DOXYMYCINE®

(doxycycline)

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS

Comprimés dosés à 100 mg : Boîte de 10 comprimés
Comprimés dosés à 200 mg : Boîte de 10 et 30 comprimés
Comprimés dispersibles dosés à 100 mg : Boîte de 10 comprimés

COMPOSITION

- Comprimés dosés à 100 mg

Doxycycline

(sous forme d'hydrate)

Excipients : povidone, silice colloïdale anhydre, croscopolone, lactose

- Comprimés dosés à 200 mg

Doxycycline

(sous forme d'hydrate)

Excipients : povidone, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, croscopolone, lactose

• Comprimés dispersibles dosés à 100 mg

Doxycycline

(sous forme de monohydrate)

Excipients : calcium phosphate dicalcique, silice colloïdale anhydre, carboxyméthyl amidon sodique, saccharine sodique, arôme citron, cellulose microcristalline, q.s. un comprimé dispersible

- Comprimés dispersibles dosés à 200 mg

Doxycycline

(sous forme de monohydrate)

Excipients : calcium phosphate dicalcique, silice colloïdale anhydre, carboxyméthyl amidon sodique, saccharine sodique, arôme citron, cellulose microcristalline, q.s. un comprimé dispersible

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Antibactérien de la famille des tétracyclines
DOXYMYCINE® est indiquée dans toutes les infections à germes sensibles, en particulier dans leur manifestation

Indications en cas d'allergie aux bêta-lactamines
- Uro-génitales
- Respiratoires
- Syphilis, Acté

DOXYMYCINE® 100 mg
comprimés dispersibles



2018-08-02

AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE

partie pour éviter une éventuelle intolérance

Onseille d'éviter toute exposition directe au soleil et aux
n cas d'apparition de manifestations cutanées à type

MANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE

INTERACTIONS

NRE PLUSIEURS MEDICAMENTS ET NOTAMMENT le
éthoïdes, les anticoagulants oraux, IL FAUT SIGNALER
COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

PDV 110DH00

EXP 03/2024
LOT 23014 1

DOXYMYCINE® 100 mg 30 comprimés dispersibles

DOXYMYCINE®

(doxycycline)

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS

Comprimés dosés à 100 mg : Boîte de 10 comprimés
Comprimés dosés à 200 mg : Boîte de 10 et 30 comprimés
Comprimés dispersibles dosés à 100 mg : Boîte de 10 comprimés

COMPOSITION

- Comprimés dosés à 100 mg

Doxycycline

(sous forme d'hydrate)

Excipients : povidone, silice colloïdale anhydre, croscopolone, lactose

- Comprimés dosés à 200 mg

Doxycycline

(sous forme d'hydrate)

Excipients : povidone, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, croscopolone, lactose

• Comprimés dispersibles dosés à 100 mg

Doxycycline

(sous forme de monohydrate)

Excipients : calcium phosphate dicalcique, silice colloïdale anhydre, carboxyméthyl amidon sodique, saccharine sodique, arôme citron, cellulose microcristalline, q.s. un comprimé dispersible

- Comprimés dispersibles dosés à 200 mg

Doxycycline

(sous forme de monohydrate)

Excipients : calcium phosphate dicalcique, silice colloïdale anhydre, carboxyméthyl amidon sodique, saccharine sodique, arôme citron, cellulose microcristalline, q.s. un comprimé dispersible

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Antibactérien de la famille des tétracyclines
DOXYMYCINE® est indiquée dans toutes les infections à germes sensibles, en particulier dans leur manifestation

Indications en cas d'allergie aux bêta-lactamines
- Uro-génitales
- Respiratoires et ORL
- Syphilis, Acté

DOXYMYCINE® 100 mg
comprimés dispersibles



2018-08-02

AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE

partie pour éviter une éventuelle intolérance

On se doit d'éviter toute exposition directe au soleil et aux

INTERACTIONS
NOS PLUSIEURS MEDICAMENTS ET NOTAMMENT LE

COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

PDV 110DH00

EXP 03/2024
LOT 23014 1

DOXYMYCINE® 100 mg 30 comprimés dispersibles

effervescent, en tenir compte

(Interactions avec d'autr

macien si vous prenez, av
ire tout autre médicament,
ntibiotiques de la famille d
strontium.

ons avec les aliments et l

neur en acide phytiqu
soja...), céréales complètes (b
vent former des complexes av
on et donc son efficacité.

fer ou calcium peuvent intera
tion.

cament à distance des re
raison du risque d'inter
bsorption du zinc.

et l'allaitement

pendant la grossesse qu

si vous découvrez que
h car lui seul peut ju
nt, tout en l'adaptant à

ndant l'allaitement.

ou à votre pharmacien avant de

un véhicule ou à utiliser des

SKIN® 45 mg, COMPRIMES

ment en suivant exactement les
indications de votre médecin ou
le médecin ou pharmacien en cas

d'administration, fréquence
aitement

ctement à l'ordonnance de votre
ogie usuelle est de 1 comprimé

exposition solaire.

t dans un verre d'eau.
(moins 2 heures d'intervalle) ou le
e peut modifier l'absorption du

ZINASKIN® 45 mg, comprimés
(Symptômes et conduite à tenir

édecin ou votre pharmacien.
ZINASKIN® 45 mg, comprimés

cas d'omission d'une ou plusieurs

our compenser la dose que vous

ZINASKIN® 45 mg, comprimés
ne de sevrage)

RABLES EVENTUELS ?

médicament peut provoquer des
viennent pas systématiquement

ZINASKIN® 45 mg

PPV 40DH90

EXP 12/2024
LOT 18066.87

20 comprimés effervescent

Laprophan

21, Rue des Oudaya - CASABLANCA - MAROC



ZINASKIN® 45 mg
20 comprimés effervescent

- Dur
3 ans.
Tube à conserver b
Si nécessaire, mises en
détérioration

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures
ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les
médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à
protéger l'environnement.

6 - INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

- Que contient ZINASKIN® 45 mg, comprimés effervescent ?
Composition qualitative et quantitative en substance (s) active (s)
par unité de prise

Zinc 45 mg

(Sous forme de sulfate de zinc monohydraté)

Pour 1 comprimé effervescent

Composition qualitative en excipients

Acide citrique anhydre, Bicarbonate de sodium, Benzoate de sodium,
Macrogol 4000, Saccharine sodique, Cyclamate de sodium, Saccharose,
Arôme polvaromas citron menthe 27 G 111, Arôme polvaromas
caramel 17 M 305, Eau purifiée q.s.p.

- Nom et adresse du laboratoire pharmaceutique

LABORATOIRES LAPROPHAN S.A.

21, Rue des Oudaya

CASABLANCA

- La dernière date à laquelle cette notice a été révisée :

Janvier 2021.

- Conditions de prescription et de délivrance

Tableau C (liste II).

- Informations réservées aux professionnels de santé

Sans objet.



Laprophan

لابروفان

280203F56588P020421

effervescent, en tenir compte

(Interactions avec d'autr

macien si vous prenez, av
ire tout autre médicament,
ntibiotiques de la famille d
strontium.

ons avec les aliments et l

neur en acide phytiqu
soja...), céréales complètes (b
vent former des complexes av
on et donc son efficacité.

fer ou calcium peuvent intera
tion.

cament à distance des re

raison du risque d'inter

bsorption du zinc.

et l'allaitement

pendant la grossesse qu

si vous découvrez que

h car lui seul peut ju

nt, tout en l'adaptant à

ndant l'allaitement.

ou à votre pharmacien avant de

un véhicule ou à utiliser des

ZINASKIN® 45 mg

PPV 40DH90

EXP 12/2024
LOT 18066.87

20 comprimés effervescents

Laprophan

21, Rue des Oudaya - CASABLANCA - MAROC



ZINASKIN® 45 mg
20 comprimés effervescents

- Dur

3 ans.

Tube à conserver bte

Si nécessaire, mises en

détérioration

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6 - INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

- Que contient ZINASKIN® 45 mg, comprimés effervescents ?
Composition qualitative et quantitative en substance (s) active (s) par unité de prise

Zinc 45 mg

(Sous forme de sulfate de zinc monohydraté)

Pour 1 comprimé effervescent

Composition qualitative en excipients

Acide citrique anhydre, Bicarbonate de sodium, Benzoate de sodium, Macrogol 4000, Saccharine sodique, Cyclamate de sodium, Saccharose, Arôme polvaromas citron menthe 27 G 111, Arôme polvaromas caramel 17 M 305, Eau purifiée q.s.p.

- Nom et adresse du laboratoire pharmaceutique

LABORATOIRES LAPROPHAN S.A.

21, Rue des Oudaya

CASABLANCA

- La dernière date à laquelle cette notice a été révisée :

Janvier 2021.

- Conditions de prescription et de délivrance

Tableau C (liste II).

- Informations réservées aux professionnels de santé

Sans objet.

medecin ou votre pharmacien.

ZINASKIN® 45 mg, comprimés

cas d'omission d'une ou plusieurs

pour compenser la dose que vous

ZINASKIN® 45 mg, comprimés

ne de sevrage)

RISQUES EVENTUELS ?

médicament peut provoquer des

viennent pas systématiquement

280203F56588P020421

Laprophan
لابروفان

effervescent, en tenir compte

(Interactions avec d'autr

macien si vous prenez, av
ire tout autre médicament,
ntibiotiques de la famille d
strontium.

ons avec les aliments et l

neur en acide phytiqu
soja...), céréales complètes (b
vent former des complexes av
on et donc son efficacité.

fer ou calcium peuvent intera
tion.

cament à distance des re
raison du risque d'inter
bsorption du zinc.

et l'allaitement

pendant la grossesse qu

si vous découvrez que
h car lui seul peut ju
nt, tout en l'adaptant à

ndant l'allaitement.

ou à votre pharmacien avant de

un véhicule ou à utiliser des

SKIN® 45 mg, COMPRIMES

ment en suivant exactement les
indications de votre médecin ou
le médecin ou pharmacien en cas

d'administration, fréquence
aitement

ctement à l'ordonnance de votre
ogie usuelle est de 1 comprimé

exposition solaire.

t dans un verre d'eau.
(moins 2 heures d'intervalle) ou le
e peut modifier l'absorption du

ZINASKIN® 45 mg, comprimés
(Symptômes et conduite à tenir

édecin ou votre pharmacien.
ZINASKIN® 45 mg, comprimés

cas d'omission d'une ou plusieurs

our compenser la dose que vous

ZINASKIN® 45 mg, comprimés
ne de sevrage)

IRABLES EVENTUELS ?

médicament peut provoquer des
viennent pas systématiquement

ZINASKIN® 45 mg

PPV 40DH90

EXP 12/2024
LOT 18066.87

20 comprimés effervescent

Laprophan

21, Rue des Oudaya - CASABLANCA - MAROC



ZINASKIN® 45 mg
20 comprimés effervescent

- Dur
3 ans.
Tube à conserver b
Si nécessaire, mises en
détérioration

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures
ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les
médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à
protéger l'environnement.

6 - INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

- Que contient ZINASKIN® 45 mg, comprimés effervescent ?
Composition qualitative et quantitative en substance (s) active (s)
par unité de prise

Zinc 45 mg

(Sous forme de sulfate de zinc monohydraté)

Pour 1 comprimé effervescent

Composition qualitative en excipients

Acide citrique anhydre, Bicarbonate de sodium, Benzoate de sodium,
Macrogol 4000, Saccharine sodique, Cyclamate de sodium, Saccharose,
Arôme polvaromas citron menthe 27 G 111, Arôme polvaromas
caramel 17 M 305, Eau purifiée q.s.p.

- Nom et adresse du laboratoire pharmaceutique

LABORATOIRES LAPROPHAN S.A.

21, Rue des Oudaya

CASABLANCA

- La dernière date à laquelle cette notice a été révisée :

Janvier 2021.

- Conditions de prescription et de délivrance

Tableau C (liste II).

- Informations réservées aux professionnels de santé

Sans objet.

Laprophan
لاپروفان

280203F56588P020421

effervescent, en tenir compte

(Interactions avec d'autr

macien si vous prenez, av
ire tout autre médicament, e
ntibiotiques de la famille d
strontium.

ons avec les aliments et l

neur en acide phytiqu
soja...), céréales complètes (b
vent former des complexes av
on et donc son efficacité.

fer ou calcium peuvent intera
tion.

cament à distance des re

raison du risque d'inter

bsorption du zinc.

et l'allaitement

pendant la grossesse qu

si vous découvrez que

h car lui seul peut ju

nt, tout en l'adaptant à

ndant l'allaitement.

ou à votre pharmacien avant de

un véhicule ou à utiliser des

ZINASKIN® 45 mg, COMPRIMES

ment en suivant exactement les
indications de votre médecin ou
le médecin ou pharmacien en cas

**d'administration, fréquence
aitement**

ctement à l'ordonnance de votre
ogie usuelle est de 1 comprimé

exposition solaire.

t dans un verre d'eau.
(moins 2 heures d'intervalle) ou le
e peut modifier l'absorption du

**ZINASKIN® 45 mg, comprimés
(Symptômes et conduite à tenir**

édecin ou votre pharmacien.

ZINASKIN® 45 mg, comprimés
cas d'omission d'une ou plusieurs

our compenser la dose que vous

ZINASKIN® 45 mg, comprimés
ne de sevrage)

RISQUES EVENTUELS ?

médicament peut provoquer des
viennent pas systématiquement

ZINASKIN® 45 mg

PPV 40DH90

EXP 12/2024
LOT 18066.87

20 comprimés effervescent

Laprophan
06761

21, Rue des Oudaya - CASABLANCA - MAROC



ZINASKIN® 45 mg
20 comprimés effervescent

- Dur
3 ans.
Tube à conserver bte

**Si nécessaire, mises en
détérioration**

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures
ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les
médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à
protéger l'environnement.

6 - INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

- Que contient ZINASKIN® 45 mg, comprimés effervescent ?
**Composition qualitative et quantitative en substance (s) active (s)
par unité de prise**

Zinc 45 mg

(Sous forme de sulfate de zinc monohydraté)

Pour 1 comprimé effervescent

Composition qualitative en excipients

Acide citrique anhydre, Bicarbonate de sodium, Benzoate de sodium,
Macrogol 4000, Saccharine sodique, Cyclamate de sodium, Saccharose,
Arôme polvaromas citron menthe 27 G 111, Arôme polvaromas
caramel 17 M 305, Eau purifiée q.s.p.

- Nom et adresse du laboratoire pharmaceutique
LABORATOIRES LAPROPHAN S.A.
21, Rue des Oudaya
CASABLANCA

- La dernière date à laquelle cette notice a été révisée :
Janvier 2021.

- Conditions de prescription et de délivrance
Tableau C (liste II).

- Informations réservées aux professionnels de santé
Sans objet.

280203F56588P020421

Laprophan
لابروفان

Vita C 1000®

(Acide ascorbique)

DENOMINATION DU MEDICAMENT

VITA C 1000®, Comprimés effervescents : Boîte de 10
VITA C 1000®, Comprimés effervescents : Boîte de 20 (2 tubes de 10)
VITA C 1000® SANS SUCRE, Comprimés effervescents. Boîte de 10

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 indications fournies dans cette notice 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 l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, votre médecin ou si vous ne sentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice

1. Qu'est-ce que VITA C 1000® Comprimés effervescents et VITA C 1000® SANS SUCRE Comprimés effervescents, et dans quel cas sont-ils utilisés ?
2. Quelles sont les indications, les contre-indications, les précautions d'emploi, les effets indésirables et VITA C 1000® SANS SUCRE Comprimés effervescents ?
3. Comment prendre VITA C 1000® Comprimés effervescents ou VITA C 1000® SANS SUCRE Comprimés effervescents ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver VITA C 1000® Comprimés effervescents et VITA C 1000® SANS SUCRE Comprimés effervescents ?
6. Informations supplémentaires

1 - QU'EST-CE QUE VITA C 1000® COMPRIMÉS EFFERVESCENTS ET VITA C 1000® SANS SUCRE COMPRIMÉS EFFERVESCENTS ET DANS QUELS CAS SONT-ILS UTILISÉS ?

C'est un **pharmaco-thérapeutique** ou le type d'activité **ACIDE ASCORBIQUE (VITAMINE C)**, NON ASSOCIÉ - code ATC : A11GA01.

Indications thérapeutiques

Ce médicament contient de la vitamine C. Il est indiqué dans les états de fatigue passagers de l'adulte et de l'enfant de plus de 15 ans. Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne sentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 1 mois de traitement.

2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE VITA C 1000® COMPRIMÉS EFFERVESCENTS ET VITA C 1000® SANS SUCRE COMPRIMÉS EFFERVESCENTS ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre VITA C 1000® comprimés effervescents.

- Ne prenez jamais VITA C 1000® comprimés effervescents ou VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents (contre-indications)

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament
- si vous souffrez d'acidose métabolique (maladie héréditaire dénotée à la

(VITA C 1000® SANS SUCRE) vère (défaillance grave des reins (insuffisance rénale chronique terminale)).

Vita C 1000®
 PPV 15DH30
 EXP 01/2025
 LOT 19036 20

- **VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents et VITA C 1000® comprimés effervescents**
- Si votre fatigue s'accroît ou persiste après 1 mois de traitement ou si elle s'accompagne de manifestations inhabituelles, prenez l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.
- En raison d'un effet légèrement stimulant, il est souhaitable de ne pas prendre la vitamine C en fin de journée.

- Prendre en compte les apports en vitamines et minéraux issus d'autres sources comme les médicaments, les aliments enrichis et les compléments alimentaires.
- La vitamine C agit comme un **antioxydant** et agit en synergie avec d'autres antioxydants (vitamine E, bêta-carotène, sélénium, zinc, etc.).
- L'hémochromatose (maladie héréditaire du fer par votre organisme. En l'absence de traitement, elle provoque l'accumulation de fer dans l'organisme, ce qui favorise le risque d'apparition d'un anévrisme aortique (dilatation de l'aorte, l'objet de précautions strictes).

- La vitamine C doit être utilisée avec prudence en cas de déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase (maladie héréditaire des globules rouges) et chez les personnes atteintes de diabète (maladie héréditaire des globules rouges).
- La vitamine C peut fausser les résultats de certaines analyses biologiques (notamment de tests de contrôle du glucose sanguin et urinaire, avertissez votre médecin si des tests sont prévus).

VITA C 1000® comprimés effervescents

- Ce médicament contient 30 mg de sodium par comprimé effervescent. A prendre en compte chez les patients comorbant leur apport alimentaire en sodium.
- En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne peut être administré chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrose/isomaltase (maladies héréditaires rares).
- Ce médicament contient 441,5 mg de saccharose par comprimé effervescent. Il faut tenir compte de la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou de diabète.
- Ce médicament contient un agent colorant azoïque (Jaune orangé S E110) et peut provoquer des réactions allergiques.

VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents

- Ce médicament contient 37,5 mg de sodium par comprimé effervescent. A prendre en compte chez les patients comorbant leur apport alimentaire en sodium.
- Ce médicament contient 2,24 mg d'aspartame par comprimé effervescent. L'aspartame contient une source de phénylalanine. Peut être dangereux pour les personnes atteintes de phénylcétonurie (PCU), une maladie génétique rare qui provoque l'accumulation de phénylalanine ne pouvant être éliminée correctement.
- Ce médicament contient un agent colorant azoïque (Jaune orangé S E110) et peut provoquer des réactions allergiques.

Enfants et adolescents

Sans objet.

Prises d'autres médicaments (interactions avec d'autres médicaments)

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

Ce médicament contient de la vitamine C. D'autres médicaments en traitement. Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées.

Aliments et boissons (interactions avec les aliments et les boissons)

Prendre en compte les apports en vitamines et minéraux, issus des aliments enrichis et des compléments alimentaires.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement - Fertilité

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

Grossesse

Par mesure de précaution, il est préférable d'éviter l'utilisation de la vitamine C pendant la grossesse.

Allaitement

La vitamine C passe dans le lait maternel. Il n'existe pas de données suffisantes sur l'usage de la vitamine C chez les nouveau-nés nourris au sein. Par conséquent, il est préférable d'éviter l'utilisation de la vitamine C pendant l'allaitement.

Vita C 1000®

(Acide ascorbique)

DENOMINATION DU MEDICAMENT

VITA C 1000®, Comprimés effervescents : Boîte de 10
VITA C 1000®, Comprimés effervescents : Boîte de 20 (2 tubes de 10)
VITA C 1000® SANS SUCRE, Comprimés effervescents. Boîte de 10

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 indications fournies dans cette notice 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 l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, votre médecin ou si vous ne sentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice

1. Qu'est-ce que VITA C 1000® Comprimés effervescents et VITA C 1000® SANS SUCRE Comprimés effervescents, et dans quel cas sont-ils utilisés ?
2. Quelles sont les indications, les contre-indications, les précautions d'emploi, les effets secondaires et les interactions médicamenteuses de VITA C 1000® SANS SUCRE Comprimés effervescents ?
3. Comment prendre VITA C 1000® Comprimés effervescents ou VITA C 1000® SANS SUCRE Comprimés effervescents ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver VITA C 1000® Comprimés effervescents et VITA C 1000® SANS SUCRE Comprimés effervescents ?
6. Informations supplémentaires

1 - QU'EST-CE QUE VITA C 1000® COMPRIMÉS EFFERVESCENTS ET VITA C 1000® SANS SUCRE COMPRIMÉS EFFERVESCENTS ET DANS QUELS CAS SONT-ILS UTILISÉS ?

Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité
ACIDE ASCORBIQUE (VITAMINE C), NON ASSOCIÉE - code ATC : A11GA01.

Indications thérapeutiques

Ce médicament contient de la vitamine C. Il est indiqué dans les états de fatigue passagers de l'adulte et de l'enfant de plus de 15 ans. Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne sentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 1 mois de traitement.

2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE VITA C 1000® COMPRIMÉS EFFERVESCENTS ET VITA C 1000® SANS SUCRE COMPRIMÉS EFFERVESCENTS ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre VITA C 1000® comprimés effervescents.

- Ne prenez jamais VITA C 1000® comprimés effervescents ou VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents (contre-indications)

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament
- si vous souffrez d'acidose métabolique (maladie héréditaire dénotée à la

(VITA C 1000® SANS SUCRE
 vère (défaillance grave des
 laux
 roxalure)

PPV 15DH30
 EXP 01/2025
 LOT 19036 20

Vita C 1000®

Grossesse

Par mesure de précaution, il est préférable d'éviter l'utilisation de la vitamine C pendant la grossesse.

Allaitement

La vitamine C passe dans le lait maternel. Il n'existe pas de données suffisantes sur l'usage de la vitamine C chez les nouveau-nés nourris au sein. Par conséquent, il est préférable d'éviter l'utilisation de la vitamine C pendant l'allaitement.

- **VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents et VITA C 1000® comprimés effervescents**
- Si votre fatigue s'accroît ou persiste après 1 mois de traitement ou si elle s'accompagne de manifestations inhabituelles, prenez l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.
- En raison d'un effet légèrement stimulant, il est souhaitable de ne pas prendre la vitamine C en fin de journée.

- Prendre en compte les apports en vitamines et minéraux issus d'autres sources comme les médicaments, les aliments enrichis et les compléments alimentaires.
- La vitamine C augmente l'absorption du fer par votre organisme. En présence d'hémochromatose (maladie héréditaire de caractère par surcharge en fer), adressez-vous à votre médecin car l'utilisation de ce médicament doit faire l'objet de précautions strictes.

- La vitamine C doit être utilisée avec prudence en cas de déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase (maladie héréditaire des globules rouges) et chez les personnes atteintes de diabète (maladie héréditaire qui favorise le risque d'apparition d'un anévrisme hémoyéque (dilatation de globules rouges)).

La vitamine C peut fausser les résultats de certaines analyses biologiques (notamment de tests de contrôle du glucose sanguin et urinaire, avertissez votre médecin si des tests sont prévus).

• VITA C 1000® comprimés effervescents

- Ce médicament contient 30 mg de sodium par comprimé effervescent. A prendre en compte chez les patients comorbant leur apport alimentaire en sodium.

- En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne peut être administré chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrose/isomaltase (maladies héréditaires rares).
- Ce médicament contient 441,5 mg de saccharose par comprimé effervescent. Il faut tenir compte de la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou de diabète.

- Ce médicament contient un agent colorant azoïque (Jaune orangé 5 E110) et peut provoquer des réactions allergiques.

• VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents

- Ce médicament contient 37,5 mg de sodium par comprimé effervescent. A prendre en compte chez les patients comorbant leur apport alimentaire en sodium.

- Ce médicament contient 2,24 mg d'aspartame par comprimé effervescent. L'aspartame contient une source de phénylalanine. Peut être dangereux pour les personnes atteintes de phénylcétonurie (PCU), une maladie génétique rare qui provoque l'accumulation de phénylalanine ne pouvant être éliminée correctement.

- Ce médicament contient un agent colorant azoïque (Jaune orangé 5 E110) et peut provoquer des réactions allergiques.

- Enfants - et adolescents -

Sans objet.

- Prise d'autres médicaments (interactions avec d'autres médicaments)

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

Ce médicament contient de la vitamine C. D'autres médicaments en traitement. Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées.

- Aliments et boissons (interactions avec les aliments et les boissons)

Prendre en compte les apports en vitamines et minéraux, issus des aliments enrichis et des compléments alimentaires.

- Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement - Fertilité

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

Vita C 1000®

(Acide ascorbique)

DENOMINATION DU MEDICAMENT

VITA C 1000®, Comprimés effervescents : Boîte de 10
VITA C 1000®, Comprimés effervescents : Boîte de 20 (2 tubes de 10)
VITA C 1000® SANS SUCRE, Comprimés effervescents. Boîte de 10

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 indications fournies dans cette notice 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 l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, votre médecin ou si vous ne sentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice

1. Qu'est-ce que VITA C 1000® Comprimés effervescents et VITA C 1000® SANS SUCRE Comprimés effervescents, et dans quel cas sont-ils utilisés ?
2. Quelles sont les indications de VITA C 1000® SANS SUCRE Comprimés effervescents et VITA C 1000® SANS SUCRE Comprimés effervescents ?
3. Comment prendre VITA C 1000® Comprimés effervescents ou VITA C 1000® SANS SUCRE Comprimés effervescents ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver VITA C 1000® Comprimés effervescents et VITA C 1000® SANS SUCRE Comprimés effervescents ?
6. Informations supplémentaires

1 - QU'EST-CE QUE VITA C 1000® COMPRIMÉS EFFERVESCENTS ET VITA C 1000® SANS SUCRE COMPRIMÉS EFFERVESCENTS ET DANS QUELS CAS SONT-ILS UTILISÉS ?

Classe pharmacothérapeutique (selon le type d'activité)
 ACIDE ASCORBIQUE (VITAMINE C), NON ASSOCIÉE - code ATC : A11GA01.

Indications thérapeutiques

Ce médicament contient de la vitamine C. Il est indiqué dans les états de fatigue passagers de l'adulte et de l'enfant de plus de 15 ans. Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne sentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 1 mois de traitement.

2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE VITA C 1000® COMPRIMÉS EFFERVESCENTS ET VITA C 1000® SANS SUCRE COMPRIMÉS EFFERVESCENTS ?

- Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre VITA C 1000® comprimés effervescents.
- **Ne prenez jamais VITA C 1000® comprimés effervescents ou VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents (contre-indications)**
- a) vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament
- b) vous souffrez d'acidose métabolique (maladie héréditaire dénotée à la

(VITA C 1000® SANS SUCRE) vère (défaillance grave des reins (insuffisance rénale chronique terminale)).

Vita C 1000®
 PPV 15DH30
 EXP 01/2025
 LOT 19036 20

effervescents ou VITA C 1000® SANS SUCRE en garde spéciales et de prendre VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés

- **VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents et VITA C 1000® comprimés effervescents**
- Si votre fatigue s'accroît ou persiste après 1 mois de traitement ou si elle s'accompagne de manifestations inhabituelles, prenez l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.
- En raison d'un effet légèrement stimulant, il est souhaitable de ne pas prendre la vitamine C en fin de journée.
- Prendre en compte les apports en vitamines et minéraux issus d'autres sources comme les médicaments, les aliments enrichis et les compléments alimentaires.
- La vitamine C agit comme un puissant antioxydant et agit sur l'organisme. En l'absence d'apport adéquat, elle peut entraîner des carences (anémie, ostéoporose, hémochromatose). L'absorption du fer par votre organisme. En l'absence d'apport adéquat, elle peut entraîner des carences (anémie, ostéoporose, hémochromatose). L'absorption du fer par votre organisme.
- La vitamine C doit être utilisée avec prudence en cas de déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase (maladie héréditaire des globules rouges) favorisant le risque d'apparition d'une anémie hémolytique (destruction de globules rouges).
- La vitamine C peut fausser les résultats de certaines analyses biologiques (notamment de tests de contrôle du glucose sanguin et urinaire, avertissez votre médecin si des tests sont prévus).
- **VITA C 1000® comprimés effervescents**
- Ce médicament contient 30 mg de sodium par comprimé effervescent. A prendre en compte chez les patients comorbant leur apport alimentaire en sodium.
- En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne peut être administré chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrose/isomaltase (maladies héréditaires rares).
- Ce médicament contient 441,5 mg de saccharose par comprimé effervescent. Il faut tenir compte de la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou de diabète.
- Ce médicament contient un agent colorant azoïque (Jaune orangé 5 E110) et peut provoquer des réactions allergiques.

VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents

- Ce médicament contient 37,5 mg de sodium par comprimé effervescent. A prendre en compte chez les patients comorbant leur apport alimentaire en sodium.
- Ce médicament contient 2,24 mg d'aspartame par comprimé effervescent. L'aspartame contient une source de phénylalanine. Peut être dangereux pour les personnes atteintes de phénylcétonurie (PCU), une maladie génétique rare qui provoque l'accumulation de phénylalanine ne pouvant être éliminée correctement.
- Ce médicament contient un agent colorant azoïque (Jaune orangé 5 E110) et peut provoquer des réactions allergiques.

Enfants et adolescents

Sans objet.

- **Prises d'autres médicaments (interactions avec d'autres médicaments)**
- Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avec récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.
- Ce médicament contient de la vitamine C. D'autres médicaments en traitement. Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées.

- **Aliments et boissons (interactions avec les aliments et les boissons)**
- Prendre en compte les apports en vitamines et minéraux, issus des aliments enrichis et des compléments alimentaires.
- **Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement - Fertilité**
- Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Grossesse

Par mesure de précaution, il est préférable d'éviter l'utilisation de la vitamine C pendant la grossesse.

Allaitement

La vitamine C passe dans le lait maternel. Il n'existe pas de données suffisantes sur l'usage de la vitamine C chez les nouveau-nés nourris au sein. Par conséquent, il est préférable d'éviter l'utilisation de la vitamine C pendant l'allaitement.

Dr.Fadwa LAHLOU

Dermatologue - Vénéréologue

Lauréat de la Faculté de Médecine
de Casablanca

Ancien Interne du CHU Ibn Rochd
Casablanca



الدكتورة فدوى لحلو

أخصائية في أمراض الجلد، الشعرو الأظافر
الأمراض التناسلية
خريجة كلية الطب و الصيدلة بالدار البيضاء
طبيبة داخلية سابقا بالمستشفى الجامعي
ابن رشد الدالبيضاء

Casablanca, le : 20/08/2022

Facture _____ médicale

M^r El Fasil Othmane

Acte

Cotation
C152

Montant
1500,00

Destruction
varices palmaires 4

Arrêtée la présente facture
à la somme de mille
cinq cent dirhams.

Dr. Fadwa LAHLOU
Dermatologue - Vénéréologue
Angle Bd. Anoual et Abdelkrim Raiss
Rés. Abdelmoumen Imm. 10, 1er Etage Casa
Tél.: 06 73 53 88 84 / 05 22 23 60 85

تقاطع شارع أنوال وعبد الكريم الرايس، إقامة عبد المومن، عمارة رقم 10
شقة رقم 3، الطابق الأول- الدار البيضاء - الهاتف : 05 22 23 60 85 - المحمول : 06 73 53 88 84
Angle Bd. Anoual et Abdelkrim Raiss, Résidence Abdelmoumen, Imm. 10
1er Etage, App. N°3 - Casablanca - Tél.: 05 22 23 60 85 - GSM : 06 73 53 88 84