

## 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

- Réclamation : 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° W19-479045

132807

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 942 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : EL MOUMNI MUSTAPHA

Date de naissance :

Adresse : 17 Rue Hassan Tahar Elakkaï 23

Tél. : 066 9069 414 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

**DR. M.A. RAFAI**  
PES - Neurologue  
Maladies du Système Nerveux - Muscles  
ENMG - EEG - Toxine Botulique  
0522 22 78 18

Cachet du médecin :

Date de consultation :

Nom et prénom du malade : Age :

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

Nature de la maladie :

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 : 17 OCT. 2022 Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

ACCUEIL

# 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
11/08/22	1/2		400 DA	INP : 0914032112

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Pharmacieur	Date	Montant de la Facture
	11/08/2022	2457,80

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

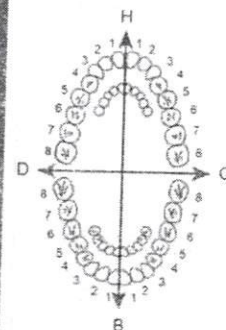
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

# AUXILIAIRES MEDICAUX

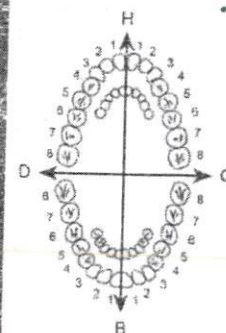
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

# 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
G	
00000000	00000000
35533411	11433553
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

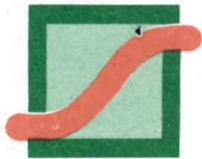
MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



# مصحة دار السلام CLINIQUE DAR SALAM

Docteur Rafai Ma  
Professeur - Neurologue

Maladies du Système Nerveux et Muscles • Explorations

Neurophysiologiques

Ancien Neurologue aux Hôpitaux de Paris et Bordeaux

Ancien « Fellowship » de l'Institut de Myologie - Paris

ElectroNeuroMyoGraphie (ENMG)

ElectroEncéphaloGraphie (EEG) - Toxine Botulique

neuroconsultcasa@gmail.com Tel: Rdv 0622 873 066

SMS 0642 655 255

11 AOUT 2022



NOM ET PRENOM:

M. A. RAFAI

FATIMA

3 x 150,20

①

ATANTIN

10mg

1 Cp i 18h.

3 x 469

②

Dozyl Cp - 10mg

7 Cp x 12h.

Professeur Rafai Ma

Explorations Neurophysiologiques - ENMG - EEG - Toxine Botulique, Biopsies musculaires et Neuro-Musculaires

Sur Rendez-Vous

Tel: Rdv - 0622 873 066 / SMS - 0642 655 255

Adresses-Mail : neuroconsultcasa@gmail.com

Sur Rendez-Vous : 06 22 87 30 66

728, Bd. Modibo Keita Casablanca 20100 - Tél : +212 5 22 851 414 - Fax : +212 5 22 830 880 - E-mail : contact@cliniquedarsalam.ma

www.cliniquedarsalam.ma - C.N.S.S. : 6387246 - Patente : 36372350 - I.F. : 1087352

3 x 51,30

③ Ludimil Cp - 2mg 11/977  
11/108/22  
1 Boite

11/976  
11/108/22  
2 Boites

1 Cp      1 Snr  
-----  
3 mg

④ 172,30 Prisdal gH

**Dr. M.A. RAFAI**  
PES - Neurologue  
Maladies du Système Nerveux - Muscles  
ENMG - EEG - Toxine Botulique  
Rue de la Santé 22 87 30 66

11/980  
11/108/22  
1 Boite

0,25mg 1 Snr

15j  
-----  
0,50mg 1 Snr  
-----  
3 mg

2 x 137,00

⑤ Rennadep 4

14 j

**Dr. M.A. RAFAI**  
PES - Neurologue  
Maladies du Système Nerveux - Muscles  
ENMG - EEG - Toxine Botulique  
Rue de la Santé 22 87 30 66



# DOZYL®

5 mg et 10 mg

Donépézi

Boîte de 28 comprimé pelliculé

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

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

• Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

• Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait être nocif.

• Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## 2- Composition du médicament :

### Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise.

La substance active est :	
Donépézi Hydrochloride.....	5,00 mg
Pour 1 comprimé pelliculé.	
Donépézi Hydrochloride.....	10,00 mg
Pour 1 comprimé pelliculé.	

### Les autres composants sont :

Lactose granulé, amidon de maïs prégelatinisé, Avicel PH 102, Kollidone VA 64, stéarate de magnésium,

### Solution de pelliculage :

DOZYL® 5 mg

Opodry II 85F18422 white, eau purifiée

DOZYL® 10 mg

Opodry II 85F32019 yellow, eau purifiée

Excipients à effet notoire : lactose

## 3- Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

DOZYL® (donépézi) appartient à une classe de médicaments appelés « inhibiteurs de l'acétylcholinestérase ». Le donépézi augmente les concentrations dans le cerveau d'une substance (acétylcholine) qui participe dans le processus de la mémoire en diminuant la destruction de l'acétylcholine.

## 4- Indications thérapeutiques :

Ce médicament est utilisé pour le traitement symptomatique des formes légères à modérément sévères de la maladie d'Alzheimer. Les symptômes de la maladie d'Alzheimer incluent une perte progressive de la mémoire, une confusion et des modifications du comportement. Il devient de ce fait de plus en plus difficile de réaliser les activités de la vie quotidienne.

DOZYL® est utilisé uniquement chez l'adulte.

## 5- Posologie :

En règle générale, le traitement débutera par un comprimé à 5 mg (1 comprimé blanc), tous les soirs. Après un mois de traitement, votre médecin peut augmenter cette posologie à 10 mg (1 comprimé jaune), tous les soirs avant de coucher.

Prenez votre comprimé DOZYL® avec un verre d'eau avant de vous coucher.

Le dosage des comprimés que vous allez prendre et la durée de votre traitement peuvent varier en fonction des recommandations de votre médecin.

La posologie maximale recommandée est de 10 mg/jour.

Respectez attentivement la prescription de votre médecin et les conseils de votre pharmacien quant au moment et à la fréquence de la prise du médicament. Ne pas modifier la dose sans l'avis de votre médecin.

## Durée du traitement

La durée du traitement doit être adaptée à la durée de la maladie. Le médecin vous indiquera la durée du traitement.

Le médecin vous indiquera la durée du traitement pour ajuster votre traitement. Si vous remarquez un effet indésirable, consultez votre médecin. Si vous remarquez un effet indésirable, consultez votre médecin.

PPV: 469DH00

PER: 03/24

LOT: L1012-2

Ne pas utiliser DOZYL®, comprimé pelliculé :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) au donépézi ou aux dérivés de la pipéridine ou à l'un des autres composants.

## 7- Effets Indésirables :

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

Les effets indésirables suivants ont été rapportés par les personnes prenant DOZYL®.

Prévenez votre médecin si vous avez un de ces effets indésirables pendant que vous prenez DOZYL®.

### Effets indésirables graves

Si vous ressentez les symptômes suivants après avoir pris ce médicament, veuillez en informer votre médecin. Vous pourriez avoir besoin d'un traitement médical d'urgence.

• Atteinte du foie par exemple hépatite. Les symptômes de l'hépatite sont : nausées, vomissements, perte de l'appétit, mauvais état général, fièvre, démangeaison, coloration jaune de la peau et des yeux, urines foncées (pouvant toucher 1 à 10 patients sur 10 000).

• Ulcère gastrique ou duodénal. Les symptômes des ulcères gastriques ou duodénaux sont douleur ou inconfort (indigestion) entre le nombril et le sternum (pouvant toucher 1 à 10 patients sur 1 000).

• Hémorragie gastrique ou intestinale. Ceci peut être responsable de selles noires ou de la présence de sang dans les selles (pouvant toucher 1 à 10 patients sur 1 000).

• Convulsions (pouvant toucher 1 à 10 patients sur 1 000).

• Fièvre avec raideur musculaire, transpiration ou altération de la conscience (trouble appelé « syndrome malin des neuroleptiques ») (pouvant toucher moins de 1 personne sur 10 000).

### Effets indésirables très fréquents (pouvant toucher plus de 1 patient sur 10)

• Diarrhée, nausées, vomissements, maux de tête.

### Effets indésirables fréquents (pouvant toucher 1 à 10 patients sur 100)

Crampes musculaires, fatigue, difficulté à trouver le sommeil (insomnie), rhume, perte de l'appétit, hallucinations (voir ou entendre des choses qui n'existent pas), agitation, agressivité, rêves anormaux et cauchemars, syncope, vertiges, douleurs abdominales, éruption cutanée, démangeaison, incontinence urinaire, douleurs, accidents (les patients sont plus susceptibles de tomber et de se faire mal).

### Effets indésirables peu fréquents (pouvant toucher 1 à 10 patients sur 1 000)

• Ralentissement du rythme cardiaque.

### Effets indésirables rares (pouvant toucher 1 à 10 patients sur 10 000)

# DOZYL®

5 mg et 10 mg

Donépézil

Boîte de 28 comprimé pelliculé

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

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

• Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

• Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait être nocif.

• Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## 2- Composition du médicament :

### Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise.

La substance active est :	
Donépézil Hydrochloride.....	5,00 mg
Pour 1 comprimé pelliculé.....	
Donépézil Hydrochloride.....	10,00 mg
Pour 1 comprimé pelliculé.....	

### Les autres composants sont :

Lactose granulé, amidon de maïs prégelatinisé, Avicel PH 102, Kollidone VA 64, stéarate de magnésium,

### Solution de pelliculage :

DOZYL® 5 mg

Opodry II 85F18422 white, eau purifiée

DOZYL® 10 mg

Opodry II 85F32019 yellow, eau purifiée

Excipients à effet notoire : lactose

## 3- Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

DOZYL® (donépézil) appartient à une classe de médicaments appelés « inhibiteurs de l'acétylcholinestérase ». Le donépézil augmente les concentrations dans le cerveau d'une substance (acétylcholine) qui participe dans le processus de la mémoire en diminuant la destruction de l'acétylcholine.

## 4- Indications thérapeutiques :

Ce médicament est utilisé pour le traitement symptomatique des formes légères à modérément sévères de la maladie d'Alzheimer. Les symptômes de la maladie d'Alzheimer incluent une perte progressive de la mémoire, une confusion et des modifications du comportement. Il devient de ce fait de plus en plus difficile de réaliser les activités de la vie quotidienne.

DOZYL® est utilisé uniquement chez l'adulte.

## 5- Posologie :

En règle générale, le traitement débutera par un comprimé à 5 mg (1 comprimé blanc), tous les soirs. Après un mois de traitement, votre médecin peut augmenter cette posologie à 10 mg (1 comprimé jaune), tous les soirs avant de coucher.

Prenez votre comprimé DOZYL® avec un verre d'eau avant de vous coucher.

Le dosage des comprimés que vous allez prendre et la durée de votre traitement peuvent varier en fonction des recommandations de votre médecin.

La posologie maximale recommandée est de 10 mg/jour.

Respectez attentivement la prescription de votre médecin et les conseils de votre pharmacien quant au moment et à la fréquence de la prise du médicament. Ne pas modifier la dose sans l'avis de votre médecin.

## Durée du traitement

La durée du traitement doit être adaptée à la durée de la maladie. Le médecin vous indiquera la durée du traitement. Il pourra vous recommander de continuer le traitement pour ajuster votre

PPV: 469DH00

PER: 03/24

LOT: L1012-2

Ne pas utiliser DOZYL®, comprimé pelliculé :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) au donépézil ou aux dérivés de la pipéridine ou à l'un des autres composants.

## 7- Effets Indésirables :

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

Les effets indésirables suivants ont été rapportés par les personnes prenant DOZYL®.

Prévenez votre médecin si vous avez un de ces effets indésirables pendant que vous prenez DOZYL®.

### Effets indésirables graves

Si vous ressentez les symptômes suivants après avoir pris ce médicament, veuillez en informer votre médecin. Vous pourriez avoir besoin d'un traitement médical d'urgence.

• Atteinte du foie par exemple hépatite. Les symptômes de l'hépatite sont : nausées, vomissements, perte de l'appétit, mauvais état général, fièvre, démangeaison, coloration jaune de la peau et des yeux, urines foncées (pouvant toucher 1 à 10 patients sur 10 000).

• Ulcère gastrique ou duodénal. Les symptômes des ulcères gastriques ou duodénaux sont douleur ou inconfort (indigestion) entre le nombril et le sternum (pouvant toucher 1 à 10 patients sur 1 000).

• Hémorragie gastrique ou intestinale. Ceci peut être responsable de selles noires ou de la présence de sang dans les selles (pouvant toucher 1 à 10 patients sur 1 000).

• Convulsions (pouvant toucher 1 à 10 patients sur 1 000).

• Fièvre avec raideur musculaire, transpiration ou altération de la conscience (trouble appelé « syndrome malin des neuroleptiques ») (pouvant toucher moins de 1 personne sur 10 000).

### Effets indésirables très fréquents (pouvant toucher plus de 1 patient sur 10)

• Diarrhée, nausées, vomissements, maux de tête.

### Effets indésirables fréquents (pouvant toucher 1 à 10 patients sur 100)

Crampes musculaires, fatigue, difficulté à trouver le sommeil (insomnie), rhume, perte de l'appétit, hallucinations (voir ou entendre des choses qui n'existent pas), agitation, agressivité, rêves anormaux et cauchemars, syncope, vertiges, douleurs abdominales, éruption cutanée, démangeaison, incontinence urinaire, douleurs, accidents (les patients sont plus susceptibles de tomber et de se faire mal).

### Effets indésirables peu fréquents (pouvant toucher 1 à 10 patients sur 1 000)

• Ralentissement du rythme cardiaque.

### Effets indésirables rares (pouvant toucher 1 à 10 patients sur 10 000)

# DOZYL®

5 mg et 10 mg

Donépézi

Boîte de 28 comprimé pelliculé

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

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

• Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

• Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait être nocif.

• Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## 2- Composition du médicament :

### Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise.

La substance active est :	
Donépézi Hydrochloride.....	5,00 mg
Pour 1 comprimé pelliculé.	
Donépézi Hydrochloride.....	10,00 mg
Pour 1 comprimé pelliculé.	

### Les autres composants sont :

Lactose granulé, amidon de maïs prégelatinisé, Avicel PH 102, Kollidone VA 64, stéarate de magnésium,

### Solution de pelliculage :

DOZYL® 5 mg

Opodry II 85F18422 white, eau purifiée

DOZYL® 10 mg

Opodry II 85F32019 yellow, eau purifiée

Excipients à effet notoire : lactose

## 3- Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

DOZYL® (donépézi) appartient à une classe de médicaments appelés « inhibiteurs de l'acétylcholinestérase ». Le donépézi augmente les concentrations dans le cerveau d'une substance (acétylcholine) qui participe dans le processus de la mémoire en diminuant la destruction de l'acétylcholine.

## 4- Indications thérapeutiques :

Ce médicament est utilisé pour le traitement symptomatique des formes légères à modérément sévères de la maladie d'Alzheimer. Les symptômes de la maladie d'Alzheimer incluent une perte progressive de la mémoire, une confusion et des modifications du comportement. Il devient de ce fait de plus en plus difficile de réaliser les activités de la vie quotidienne.

DOZYL® est utilisé uniquement chez l'adulte.

## 5- Posologie :

En règle générale, le traitement débutera par un comprimé à 5 mg (1 comprimé blanc), tous les soirs. Après un mois de traitement, votre médecin peut augmenter cette posologie à 10 mg (1 comprimé jaune), tous les soirs avant de coucher.

Prenez votre comprimé DOZYL® avec un verre d'eau avant de vous coucher.

Le dosage des comprimés que vous allez prendre et la durée de votre traitement peuvent varier en fonction des recommandations de votre médecin.

La posologie maximale recommandée est de 10 mg/jour.

Respectez attentivement la prescription de votre médecin et les conseils de votre pharmacien quant au moment et à la fréquence de la prise du médicament. Ne pas modifier la dose sans l'avis de votre médecin.

## Durée du traitement

La durée du traitement doit être adaptée à la durée de la maladie. Le médecin vous indiquera la durée du traitement. Il pourra également vous recommander de continuer le traitement pour ajuster votre

PPV: 469DH00

PER: 03/24

LOT: L1012-2

Ne pas utiliser DOZYL®, comprimé pelliculé :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) au donépézi ou aux dérivés de la pipéridine ou à l'un des autres composants.

## 7- Effets Indésirables :

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

Les effets indésirables suivants ont été rapportés par les personnes prenant DOZYL®.

Prévenez votre médecin si vous avez un de ces effets indésirables pendant que vous prenez DOZYL®.

### Effets indésirables graves

Si vous ressentez les symptômes suivants après avoir pris ce médicament, veuillez en informer votre médecin. Vous pourriez avoir besoin d'un traitement médical d'urgence.

• Atteinte du foie par exemple hépatite. Les symptômes de l'hépatite sont : nausées, vomissements, perte de l'appétit, mauvais état général, fièvre, démangeaison, coloration jaune de la peau et des yeux, urines foncées (pouvant toucher 1 à 10 patients sur 10 000).

• Ulcère gastrique ou duodénal. Les symptômes des ulcères gastriques ou duodénaux sont douleur ou inconfort (indigestion) entre le nombril et le sternum (pouvant toucher 1 à 10 patients sur 1 000).

• Hémorragie gastrique ou intestinale. Ceci peut être responsable de selles noires ou de la présence de sang dans les selles (pouvant toucher 1 à 10 patients sur 1 000).

• Convulsions (pouvant toucher 1 à 10 patients sur 1 000).

• Fièvre avec raideur musculaire, transpiration ou altération de la conscience (trouble appelé « syndrome malin des neuroleptiques ») (pouvant toucher moins de 1 personne sur 10 000).

### Effets indésirables très fréquents (pouvant toucher plus de 1 patient sur 10)

• Diarrhée, nausées, vomissements, maux de tête.

### Effets indésirables fréquents (pouvant toucher 1 à 10 patients sur 100)

Crampes musculaires, fatigue, difficulté à trouver le sommeil (insomnie), rhume, perte de l'appétit, hallucinations (voir ou entendre des choses qui n'existent pas), agitation, agressivité, rêves anormaux et cauchemars, syncope, vertiges, douleurs abdominales, éruption cutanée, démangeaison, incontinence urinaire, douleurs, accidents (les patients sont plus susceptibles de tomber et de se faire mal).

### Effets indésirables peu fréquents (pouvant toucher 1 à 10 patients sur 1 000)

• Ralentissement du rythme cardiaque.

### Effets indésirables rares (pouvant toucher 1 à 10 patients sur 10 000)

# Comprimés pelliculés

(Mémantine)

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

- Elle contient des informations importantes sur votre traitement.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

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

## Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ALMANTIN® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ALMANTIN® ?
3. COMMENT PRENDRE ALMANTIN® ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ALMANTIN® ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE ALMANTIN® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Semaine 1	½ Comprimé à 10 mg
Semaine 2	Comprimé à 10 mg
Semaine 3	Comprimé et demi à 10 mg
Semaine 4 et au-delà	Comprimé à 20 mg une fois par jour

## Dose d'entretien

La dose  
Pour la s

PPV:150 DH 20

20 mg une fois par jour.  
médecin.

## Posologie

une insuffisance rénale

Si vous présentez une insuffisance rénale, votre médecin décidera de la dose adaptée à votre état. Dans ce cas, la surveillance de votre fonction rénale doit être réalisée par votre médecin à intervalles déterminés.

## Administration

ALMANTIN® doit être administré par voie orale une fois par jour. Pour assurer l'effet du médicament, prenez-le régulièrement à la même heure chaque jour. Les comprimés s'avalent avec de l'eau. Les comprimés peuvent être pris pendant ou en dehors des repas.

## Durée du traitement

Continuez à prendre ALMANTIN tant que sa prise vous est bénéfique et que vous ne ressentez aucun effet secondaire inacceptable. Votre médecin doit évaluer régulièrement votre traitement.

# Comprimés pelliculés

(Mémantine)

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

- Elle contient des informations importantes sur votre traitement.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

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

## Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ALMANTIN® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ALMANTIN® ?
3. COMMENT PRENDRE ALMANTIN® ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ALMANTIN® ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE ALMANTIN® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Semaine 1	½ Comprimé à 10 mg
Semaine 2	Comprimé à 10 mg
Semaine 3	Comprimé et demi à 10 mg
Semaine 4 et au-delà	Comprimé à 20 mg une fois par jour

## Dose d'entretien

La dose  
Pour la s

PPV:150 DH 20

20 mg une fois par jour.  
médecin.

## Posologie

une insuffisance rénale

Si vous présentez une insuffisance rénale, votre médecin décidera de la dose adaptée à votre état. Dans ce cas, la surveillance de votre fonction rénale doit être réalisée par votre médecin à intervalles déterminés.

## Administration

ALMANTIN® doit être administré par voie orale une fois par jour. Pour assurer l'effet du médicament, prenez-le régulièrement à la même heure chaque jour. Les comprimés s'avalent avec de l'eau. Les comprimés peuvent être pris pendant ou en dehors des repas.

## Durée du traitement

Continuez à prendre ALMANTIN tant que sa prise vous est bénéfique et que vous ne ressentez aucun effet secondaire inacceptable. Votre médecin doit évaluer régulièrement votre traitement.

# Comprimés pelliculés

(Mémantine)

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

- Elle contient des informations importantes sur votre traitement.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

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

## Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ALMANTIN® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ALMANTIN® ?
3. COMMENT PRENDRE ALMANTIN® ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ALMANTIN® ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE ALMANTIN® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Semaine 1	½ Comprimé à 10 mg
Semaine 2	Comprimé à 10 mg
Semaine 3	Comprimé et demi à 10 mg
Semaine 4 et au-delà	Comprimé à 20 mg une fois par jour

## Dose d'entretien

La dose  
Pour la s

PPV:150 DH 20

20 mg une fois par jour.  
médecin.

## Posologie

une insuffisance rénale

Si vous présentez une insuffisance rénale, votre médecin décidera de la dose adaptée à votre état. Dans ce cas, la surveillance de votre fonction rénale doit être réalisée par votre médecin à intervalles déterminés.

## Administration

ALMANTIN® doit être administré par voie orale une fois par jour. Pour assurer l'effet du médicament, prenez-le régulièrement à la même heure chaque jour. Les comprimés s'avalent avec de l'eau. Les comprimés peuvent être pris pendant ou en dehors des repas.

## Durée du traitement

Continuez à prendre ALMANTIN tant que sa prise vous est bénéfique et que vous ne ressentez aucun effet secondaire inacceptable. Votre médecin doit évaluer régulièrement votre traitement.

# Ludiomil 25 mg

Chlorhydrate de maprotiline

Comprimé pelliculé

AMDIPHARM

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## 1. QU'EST-CE QUE LUDIOMIL 25 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

**Classe pharmacothérapeutique :**

**INHIBITEUR NON SELECTIF DE LA RECAPTURE DE LA MONOAMINE.**

Ce médicament est antidépresseur.

Il est indiqué :

- Dans les épisodes dépressifs.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE LUDIOMIL 25 mg, comprimé pelliculé ?

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 LUDIOMIL 25 mg, comprimé pelliculé dans les cas suivants :

- Allergie connue à la maprotiline,
- Risque connu de glaucome par fermeture de l'angle (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil),
- Difficulté pour uriner d'origine prostatique ou autre,
- Infarctus du myocarde récent,
- Traitement par le sultopride.
- Si vous êtes allergique (hypersensible) au blé, en raison de la présence d'amidon de blé.

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

**Faites attention avec LUDIOMIL 25 mg, comprimé pelliculé :**

**Enfants et adolescents de moins de 18 ans :** L'efficacité et la sécurité d'emploi de la maprotiline n'ont pas été étudiées chez les enfants et les adolescents de moins de 18 ans. La maprotiline ne doit de ce fait généralement pas être utilisée chez les patients de moins de 18 ans.

Ne pas interrompre brutalement le traitement, en raison du risque de syndrome de sevrage (voir rubrique « 3. COMMENT PRENDRE LUDIOMIL 25 mg, comprimé pelliculé » paragraphe « Si vous arrêtez de prendre LUDIOMIL 25 mg, comprimé pelliculé »).

**Idees 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-agression (agression envers vous-même) ou de suicide. Ces manifestations peuvent être majorées au début d'un traitement par antidépresseur, car ce type de médicament n'agit pas tout de suite mais seulement après 2 semaines ou plus de traitement.

Vous êtes plus susceptible de présenter ce type de manifestations dans les cas suivants :

- Si vous avez déjà eu des idées suicidaires ou d'auto-agression dans le passé.
- Si vous êtes un jeune adulte. Les études cliniques ont montré que le risque de comportement suicidaire était

accru chez les adultes de moins de 25 ans présentant une maladie psychiatrique et traités par antidépresseur.

Si vous avez des idées suicidaires ou d'auto-agression, contactez votre médecin ou allez directement à l'hôpital. Vous pouvez vous faire aider par un ami ou un parent, en lui expliquant que vous êtes dépressif ou que vous souffrez d'un trouble anxieux, et en lui demandant de lire cette notice. Vous pouvez lui demander de vous signaler s'il pense que votre dépression ou votre anxiété s'aggrave, ou

LOT : 0092  
EXP : SEP 2026  
PPV : 51,30 DH

tristement, chez les personnes souffrant d'un déficit de la sérotonine, d'une affection du système digestif, d'une maladie rénale, mais aussi d'une affection comme

surement à l'arrêt du traitement, sous danger pour les sujets atteints d'une maladie coélique. EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN. Prévenir votre médecin en cas de :

- Maladie cardiaque,
- Crises convulsives (récentes ou anciennes), épilepsie,
- Troubles de la prostate,
- Maladies rénales ou hépatiques,
- Constipation chronique.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN. L'absorption de boissons alcoolisées est fortement déconseillée pendant la durée du traitement.

**Prise ou utilisation d'autres médicaments :**

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, et notamment, la clonidine, la guanfacine, la noradrénaline, l'adrénaline et la dopamine par voie injectable, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

**Grossesse :** Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin. Si vous découvrez que vous êtes enceinte, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre le traitement.

**Allaitement :** Ce médicament passe en faibles quantités dans le lait maternel. Par mesure de précaution, il est préférable d'éviter d'allaiter pendant la durée du traitement. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

**Conduite de véhicules et utilisation de machines :**

L'attention est attirée notamment chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines, sur les risques de somnolence attachés à l'emploi de ce médicament.

**Liste des excipients à effet notoire :** Lactose, amidon de blé (gluten).

## 3. COMMENT PRENDRE LUDIOMIL 25 mg, comprimé pelliculé ?

**Posologie :** N'arrêtez pas votre traitement sans avis médical, même si vous ressentez une amélioration. DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A LA PRESCRIPTION MEDICALE.

**Mode d'administration :** Voie orale.

Avaler le médicament avec un peu d'eau.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A LA PRESCRIPTION MEDICALE.

# Ludiomil 25 mg

Chlorhydrate de maprotiline

Comprimé pelliculé

AMDIPHARM

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## 1. QU'EST-CE QUE LUDIOMIL 25 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

**Classe pharmacothérapeutique :**

**INHIBITEUR NON SELECTIF DE LA RECAPTURE DE LA MONOAMINE.**

Ce médicament est antidépresseur.

Il est indiqué :

- Dans les épisodes dépressifs.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE LUDIOMIL 25 mg, comprimé pelliculé ?

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 LUDIOMIL 25 mg, comprimé pelliculé dans les cas suivants :

- Allergie connue à la maprotiline,
- Risque connu de glaucome par fermeture de l'angle (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil),
- Difficulté pour uriner d'origine prostatique ou autre,
- Infarctus du myocarde récent,
- Traitement par le sultopride.
- Si vous êtes allergique (hypersensible) au blé, en raison de la présence d'amidon de blé.

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

**Faites attention avec LUDIOMIL 25 mg, comprimé pelliculé :**

**Enfants et adolescents de moins de 18 ans :** L'efficacité et la sécurité d'emploi de la maprotiline n'ont pas été étudiées chez les enfants et les adolescents de moins de 18 ans. La maprotiline ne doit de ce fait généralement pas être utilisée chez les patients de moins de 18 ans.

Ne pas interrompre brutalement le traitement, en raison du risque de syndrome de sevrage (voir rubrique « 3. COMMENT PRENDRE LUDIOMIL 25 mg, comprimé pelliculé » paragraphe « Si vous arrêtez de prendre LUDIOMIL 25 mg, comprimé pelliculé »).

**Idees 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-agression (agression envers vous-même) ou de suicide. Ces manifestations peuvent être majorées au début d'un traitement par antidépresseur, car ce type de médicament n'agit pas tout de suite mais seulement après 2 semaines ou plus de traitement.

Vous êtes plus susceptible de présenter ce type de manifestations dans les cas suivants :

- Si vous avez déjà eu des idées suicidaires ou d'auto-agression dans le passé.
- Si vous êtes un jeune adulte. Les études cliniques ont montré que le risque de comportement suicidaire était

accru chez les adultes de moins de 25 ans présentant une maladie psychiatrique et traités par antidépresseur.

Si vous avez des idées suicidaires ou d'auto-agression, contactez votre médecin ou allez directement à l'hôpital. Vous pouvez vous faire aider par un ami ou un parent, en lui expliquant que vous êtes dépressif ou que vous souffrez d'un trouble anxieux, et en lui demandant de lire cette notice. Vous pouvez lui demander de vous signaler s'il pense que votre dépression ou votre anxiété s'aggrave, ou

LOT : 0092  
EXP : SEP 2026  
PPV : 51,30 DH

tristement, chez les personnes souffrant d'un déficit de la sérotonine, d'une affection du système digestif, d'une maladie chronique, d'une maladie mentale, mais pas de la maladie elle-même.

Il est important de noter que ce médicament est comme sous danger pour les sujets atteints d'une maladie coélique. EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN. Prévenir votre médecin en cas de :

- Maladie cardiaque,
- Crises convulsives (récentes ou anciennes), épilepsie,
- Troubles de la prostate,
- Maladies rénales ou hépatiques,
- Constipation chronique.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN. L'absorption de boissons alcoolisées est fortement déconseillée pendant la durée du traitement.

**Prise ou utilisation d'autres médicaments :**

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, et notamment, la clonidine, la guanfacine, la noradrénaline, l'adrénaline et la dopamine par voie injectable, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

**Grossesse :** Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin. Si vous découvrez que vous êtes enceinte, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre le traitement.

**Allaitement :** Ce médicament passe en faibles quantités dans le lait maternel. Par mesure de précaution, il est préférable d'éviter d'allaiter pendant la durée du traitement. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

**Conduite de véhicules et utilisation de machines :**

L'attention est attirée notamment chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines, sur les risques de somnolence attachés à l'emploi de ce médicament.

**Liste des excipients à effet notoire :** Lactose, amidon de blé (gluten).

## 3. COMMENT PRENDRE LUDIOMIL 25 mg, comprimé pelliculé ?

**Posologie :** N'arrêtez pas votre traitement sans avis médical, même si vous ressentez une amélioration. DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A LA PRESCRIPTION MEDICALE.

**Mode d'administration :** Voie orale.

Avaler le médicament avec un peu d'eau.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A LA PRESCRIPTION MEDICALE.

# Ludiomil 25 mg

Chlorhydrate de maprotiline

Comprimé pelliculé

AMDIPHARM

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## 1. QU'EST-CE QUE LUDIOMIL 25 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

**Classe pharmacothérapeutique :**

**INHIBITEUR NON SELECTIF DE LA RECAPTURE DE LA MONOAMINE.**

Ce médicament est antidépresseur.

Il est indiqué :

- Dans les épisodes dépressifs.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE LUDIOMIL 25 mg, comprimé pelliculé ?

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 LUDIOMIL 25 mg, comprimé pelliculé dans les cas suivants :

- Allergie connue à la maprotiline,
- Risque connu de glaucome par fermeture de l'angle (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil),
- Difficulté pour uriner d'origine prostatique ou autre,
- Infarctus du myocarde récent,
- Traitement par le sultopride.
- Si vous êtes allergique (hypersensible) au blé, en raison de la présence d'amidon de blé.

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

**Faites attention avec LUDIOMIL 25 mg, comprimé pelliculé :**

**Enfants et adolescents de moins de 18 ans :** L'efficacité et la sécurité d'emploi de la maprotiline n'ont pas été étudiées chez les enfants et les adolescents de moins de 18 ans. La maprotiline ne doit de ce fait généralement pas être utilisée chez les patients de moins de 18 ans.

Ne pas interrompre brutalement le traitement, en raison du risque de syndrome de sevrage (voir rubrique « 3. COMMENT PRENDRE LUDIOMIL 25 mg, comprimé pelliculé » paragraphe « Si vous arrêtez de prendre LUDIOMIL 25 mg, comprimé pelliculé »).

**Idees 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-agression (agression envers vous-même) ou de suicide. Ces manifestations peuvent être majorées au début d'un traitement par antidépresseur, car ce type de médicament n'agit pas tout de suite mais seulement après 2 semaines ou plus de traitement.

Vous êtes plus susceptible de présenter ce type de manifestations dans les cas suivants :

- Si vous avez déjà eu des idées suicidaires ou d'auto-agression dans le passé.
- Si vous êtes un jeune adulte. Les études cliniques ont montré que le risque de comportement suicidaire était

accru chez les adultes de moins de 25 ans présentant une maladie psychiatrique et traités par antidépresseur.

Si vous avez des idées suicidaires ou d'auto-agression, contactez votre médecin ou allez directement à l'hôpital. Vous pouvez vous faire aider par un ami ou un parent, en lui expliquant que vous êtes dépressif ou que vous souffrez d'un trouble anxieux, et en lui demandant de lire cette notice. Vous pouvez lui demander de vous signaler s'il pense que votre dépression ou votre anxiété s'aggrave, ou

LOT : 0092  
EXP : SEP 2026  
PPV : 51,30 DH

tristement, chez les personnes souffrant d'un déficit de la sérotonine, d'une affection du système digestif, d'une maladie chronique, d'une maladie mentale, d'une maladie n, mais

seulement à l'avis de votre médecin. Ce médicament est comme sous danger pour les sujets atteints d'une maladie coélique. EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN. Prévenir votre médecin en cas de :

- Maladie cardiaque,
- Crises convulsives (récentes ou anciennes), épilepsie,
- Troubles de la prostate,
- Maladies rénales ou hépatiques,
- Constipation chronique.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN. L'absorption de boissons alcoolisées est fortement déconseillée pendant la durée du traitement.

**Prise ou utilisation d'autres médicaments :**

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, et notamment, la clonidine, la guanfacine, la noradrénaline, l'adrénaline et la dopamine par voie injectable, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

**Grossesse :** Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin. Si vous découvrez que vous êtes enceinte, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre le traitement.

**Allaitement :** Ce médicament passe en faibles quantités dans le lait maternel. Par mesure de précaution, il est préférable d'éviter d'allaiter pendant la durée du traitement. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

**Conduite de véhicules et utilisation de machines :**

L'attention est attirée notamment chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines, sur les risques de somnolence attachés à l'emploi de ce médicament.

**Liste des excipients à effet notoire :** Lactose, amidon de blé (gluten).

## 3. COMMENT PRENDRE LUDIOMIL 25 mg, comprimé pelliculé ?

**Posologie :** N'arrêtez pas votre traitement sans avis médical, même si vous ressentez une amélioration. DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A LA PRESCRIPTION MEDICALE.

**Mode d'administration :** Voie orale.

Avaler le médicament avec un peu d'eau.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A LA PRESCRIPTION MEDICALE.



# reumadep®

30 capsules

## INDICATIONS

**REUMADEP®** est un complément alimentaire à base d'extraits de plantes, proline, manganèse et vitamine D. La vitamine D et le manganèse contribuent au maintien de la santé des os. La boswellia, la griffe du diable, la griffe de chat, la grande camomille et le frêne contribuent au maintien de la fonction articulaire.

## INGRÉDIENTS

**Griffe du diable** (*Harpagophytum procumbens*)  
sec de racines tit. à 2,5% d'Harpagoside

**Griffe de chat** (*Uncaria tomentosa* Willd.)  
extrait sec d'écorce tit. à 3% d'alkaloïdes d'oxycoumarines

**Boswellia** (*Boswellia serrata* Roxb.)  
tit. à 65% d'Ac. Boswellique

**Grande camomille** (*Tanacetum parthenium* Schultz-Bip.)  
extrait sec d'herbe avec fleurs tit. à 0,5% de Parthénolides

**Frêne** (*Fraxinus excelsior* L.)  
extrait sec de feuilles tit. à 2% d'Ac. Chlorogénique

**Proline**

**Gluconate de manganèse**

**Vitamine D**

**Proline:** cet acide aminé est indispensable pour la synthèse du collagène, protéine qui est une constituante des cartilages, des os, des tendons et des ligaments. Il est essentiel pour préserver la fonction articulaire.

**Manganèse:** le manque de manganèse contribue à un durcissement des cartilages des articulations (notamment du dos et du genou).

**Vitamine D:** la carence en vitamine D est caractérisée par fatigue, réduction de la densité osseuse et douleur.

REUMADEP® Capsules  
Contenu 16,35 g

LOT:

PER:

PPC: 137.00 DH

U242  
06/2024



après repas.

Au moment de son utilisation, il est recommandé d'associer ce produit à l'utilisation du produit; éviter en cas d'hypersensibilité connue à un ou plusieurs composants du produit.

## PRECAUTIONS D'EMPLOI

Tenir hors de portée des enfants de moins de 3 ans. Ne pas dépasser la dose recommandée. Les compléments alimentaires doivent être utilisés avec modération.

# reumadep®

30 capsules

## INDICATIONS

**REUMADEP®** est un complément alimentaire à base d'extraits de plantes, proline, manganèse et vitamine D. La vitamine D et le manganèse contribuent au maintien de la santé des os. La boswellia, la griffe du diable, la griffe de chat, la grande camomille et le frêne contribuent au maintien de la fonction articulaire.

## INGRÉDIENTS

**Griffe du diable** (*Harpagophytum procumbens*)  
sec de racines tit. à 2,5% d'Harpagoside

**Griffe de chat** (*Uncaria tomentosa* Willd.)  
extrait sec d'écorce tit. à 3% d'alkaloïdes d'oxycoumarines

**Boswellia** (*Boswellia serrata* Roxb.)  
tit. à 65% d'Ac. Boswellique

**Grande camomille** (*Tanacetum parthenium* Schultz-Bip.)  
extrait sec d'herbe avec fleurs tit. à 0,5% de Parthénolides

**Frêne** (*Fraxinus excelsior* L.)  
extrait sec de feuilles tit. à 2% d'Ac. Chlorogénique

**Proline**

**Gluconate de manganèse**

**Vitamine D**

**Proline:** cet acide aminé est indispensable pour la synthèse du collagène, protéine qui est une constituante des cartilages, des os, des tendons et des ligaments. Il est essentiel pour préserver la fonction articulaire.

**Manganèse:** le manque de manganèse contribue à un durcissement des cartilages des articulations (notamment du dos et du genou).

**Vitamine D:** la carence en vitamine D est caractérisée par fatigue, réduction de la densité osseuse et douleur.

REUMADEP® Capsules  
Contenu 16,35 g

LOT:

PER:

PPC: 137.00 DH

U242  
06/2024



après repas.

Au moment de son utilisation, il est recommandé d'associer ce produit à l'utilisation du produit; éviter en cas d'hypersensibilité connue à un ou plusieurs composants du produit.

## PRECAUTIONS D'EMPLOI

Tenir hors de portée des enfants de moins de 3 ans. Ne pas dépasser la dose recommandée. Les compléments alimentaires doivent être utilisés avec modération.

# CLINIQUE DAR SALAM CASABLANCA

728, Bd. Modibo keita  
TEL 212 5 22 851 414 - 212 5 22 830 880  
CASABLANCA

## F A C T U R E

Numéro Facture	Date Facture	Nom du patient	Prise en charge	Période hospitalisation	
202207245	11/08/2022	Mme SAMINE Fatima	Payant	11/08/2022	11/08/2022

Désignation des prestations	Observation	Lettres Clé	Nbre	Prix Unitaire	Montant DH
FRAIS CLINIQUE			1	50,00	50,00
TOTAL CLINIQUE					50,00

### AUTRES PRESTATIONS

DR. RAFAI(Neurologue)			1	350,00	350,00
TOTAL AUTRES PRESTATIONS					350,00

Arrêtée la présente facture à la somme QUATRE CENTS DIRHAMS	TOTAL GENERAL	400,00
--	---------------	--------

**URGENCE**  
Clinique DAR SALAM

URGENCES 24 / 24 مستعجلات