

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

N° W21-768802

13826
13826

<input checked="" type="checkbox"/> Maladie	<input type="checkbox"/> Dentaire	<input type="checkbox"/> Optique	<input type="checkbox"/> Autres
Cadre réservé à l'adhérent (e)			
Matricule : 13418	Société : RAIM		
<input checked="" type="checkbox"/> Actif	<input type="checkbox"/> Pensionné(e)	<input type="checkbox"/> Autre :	
Nom & Prénom : Benaziz Céline			
Date de naissance : 07/07/1993			
Adresse : Tét Mellek, Palaisement Bach. N°8 APP 02			
Tél. : 0662 895 675		Total des frais engagés : 675 + 751 = 1426 Dhs	
Cachet du médecin : DRAS			
Date de consultation : 21/05/2022			
Nom et prénom du malade : El AOUANTASSIR SORLALI SANA			
Lien de parenté :	<input type="checkbox"/> Soi-même	<input type="checkbox"/> Conjoint	<input type="checkbox"/> Enfant
Nature de la maladie : Cst Post Natal			
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.			

Professeur Nadia ZEHLI
Agree en Gynécologie - Obstétrique
65 Bd. Abderrahim Baaboud Casablanca
Bureau Oasis - 6ème Etage Casablanca
Tel. 0522 20 78 77/813 - Fax 0522 20 76 78
INP: 031141873

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 :

Signature de l'adhérent(e) :

Le : **/ /**

El AOUANTASSIR SORLALI SANA

RELEVE 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
21/10/22	CS		21000	INP : 091141812 Dr. SEKKAT Nadia Spécialiste en Gynécologie et Obstétrique Dr. Aderraham Boujemaa Oasis - 2ème Etage Tunis - 20111 Tunis - Tunisie Tél. : 00210 71 22 22 00 Fax : 00210 71 22 22 00
28/10/22	CE		25000	

EXECUTION DES ORDONNANCES

PHARMACIE SEKKAT
Dr. SEKKAT MOHAMED
du 1er Novembre 2015
Lotiss. Annab 1 - Lot 15
Tunis - TUNISIA - TÉL. : 06 12 18 12 12
TUNISIENNE DE PHARMACIE SEKKAT
Dr. SEKKAT MOHAMED
du 1er Novembre 2015
Tunis - TUNISIA - TÉL. : 06 12 18 12 12

Date : 11/09/2022

Montant de la Facture : 425DH
SIDI H

ANALYSES - RADIographies

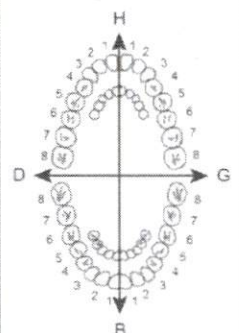
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

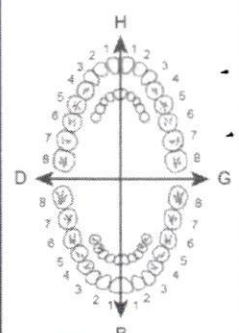
Cachet et signature du Particulier	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

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	26533412	21433552
D	00000000	00000000
B	35533411	11433553

[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

Professeur Nadia ZINOUN

Agrégée en Gynécologie-Obstétrique
Ex-enseignante à la Faculté de
Médecine de Casablanca
ACCOUCHEMENT - CHIRURGIE GYNÉCOLOGIQUE
CANCÉROLOGIE - MÉDECINE FœTALE
MALADIE DU SEIN - STÉRILITÉ DU COUPLE
ECHOGRAPHIE - ENDOSCOPIE

الدكتورة نادية زنون

أستاذة مبكرة
إختصاصية في طب النساء والتوليد
أستاذة سابقة بكلية الطب بالدار البيضاء
توليد - جراحة أمراض النساء
جراحة الثدي - العقم
الفحص بالصدى - الفحص بالمنظار

Casablanca, le

21 SEP. 2022

N^e El Doush Vassiri Sora

PHARMACIE SERKAT
Dr. SERKAT MOHAMED
Lotiss. Amlal 1. Lot N° 315
Tél: 0522 76 78 73 - Fax: 0522 12 18 19 14

- Fitolat 5.4

89.50 Dhs x 21 = 1865 Dhs

- Locatop 5.4

301.00 1 cp/g x 10 = 3010 Dhs

168.20 Augmentin 1g

47.80 1cp + 2.00 x 2 = 91.60 Dhs

41.20 Dosen ?

Professeur Nadia ZINOUN
Spécialisée en Gynécologie - Obstétrique
4^{eme} Etage Casablanca
Boulevard Espace
Abderrahim
Oasis 16/7/78/73 - Tel: 0522 20 76 78
Fax: 0522 000042 - Mob: 091141878

41، شارع الزرقطوني - إقامة لسيزار - على الأولى - الدار البيضاء - الهاتف : 05 22 20 76 77/78/73 - الفاكس : 05 22 20 76 78

41, Bd. Zerkouni - Résidence Istikrар 1er Etage - Casablanca - Tel.: 05 22 20 76 77/78/73 - Fax : 05 22 20 76 78

Lot: 210769

A consommer de
préférence avant le: 10/2026

PPC: 89,50 DH

FO

Comprimé, boîte de 30.

COMPOSITION (par comprimé) :

Fenouil (*foeniculum vulgare*) extrait sec, Fenugrec (*Trigonella foenum-graecum*) extrait sec, Houblon (*Humulus lupulus*) extrait sec, cellulose, Verveine (*Verbena officinalis*) extrait sec, magnésium stéarate, antiagglomérant : dioxyde de silice.

PROPRIETES :

- Fitolat® associe des actifs naturels qui stimulent la production naturelle de lait maternel et qui favorisent la montée laiteuse.
- Fitolat® ne stimule pas la montée laiteuse en dehors de la période de l'allaitement.

UTILISATIONS :

Fitolat®



8 032578 474107

Lot: 210769

A consommer de
préférence avant le: 10/2026

PPC: 89,50 DH

FO

Comprimé, boîte de 30.

COMPOSITION (par comprimé) :

Fenouil (*foeniculum vulgare*) extrait sec, Fenugrec (*Trigonella foenum-graecum*) extrait sec, Houblon (*Humulus lupulus*) extrait sec, cellulose, Verveine (*Verbena officinalis*) extrait sec, magnésium stéarate, antiagglomérant : dioxyde de silice.

PROPRIETES :

- Fitolat® associe des actifs naturels qui stimulent la production naturelle de lait maternel et qui favorisent la montée laiteuse.
- Fitolat® ne stimule pas la montée laiteuse en dehors de la période de l'allaitement.

UTILISATIONS :

Fitolat®



8 032578 474107

PPU : 168,20 DH
LOT : 648445
PER : 10/23



AUC
buvab
AUC
Amoxi

Veuillez
médic
- Gar
- Si vo
- Ce n
le do
mais
- Si l'u
ment...
dans cette notice, parlez-en au médecin ou au pharmacien.



Que contient cette notice ?

- Qu'est-ce que AUGMENTIN et dans quels cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AUGMENTIN ?
- Comment prendre AUGMENTIN ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver AUGMENTIN ?
- Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE AUGMENTIN ET DANS QUAIS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmaceutique : Association de pénicilline, y compris inhibiteurs de la bêta-lactamase

- code ATC : J01CR02.

AUGMENTIN est un antibiotique qui tue les bactéries responsables des infections. Il contient deux molécules différentes, appelées amoxicilline et acide clavulanique. L'amoxicilline appartient à un groupe de médicaments appelés « pénicillines », qui peuvent parfois arrêter d'être efficace (être inactives). L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) empêche cette inactivation.

AUGMENTIN est utilisé chez l'adulte et chez l'enfant pour traiter les infections suivantes :

- infections de l'oreille moyenne et des sinus,
- infections des voies respiratoires,
- infections des voies urinaires,
- infections de la peau et des tissus mous, incluant les infections dentaires,
- infections des os et des articulations.

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

-Augmentin 1g/125mg, ADULTES, poudre pour suspension buvable en sachet-dose :

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

Ne prenez jamais AUGMENTIN :

- si vous êtes allergique à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave (d'hypersensibilité) à un autre antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou du cou,
- si vous avez déjà eu des problèmes au foie ou développé un ictere (jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.

→ Ne prenez pas AUGMENTIN si vous êtes dans l'une des situations mentionnées ci-dessus.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AUGMENTIN.

Avertissements et précautions

Adresssez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AUGMENTIN 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet-dose si vous :

- souffrez de mononucléose infectieuse,
- êtes traité(e) pour des problèmes au foie ou aux reins,
- n'avez pas régulièrement.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AUGMENTIN.

Dans certains cas, votre médecin pourra rechercher le type de bactéria responsable de l'infection. Selon les résultats, il pourra vous prescrire un dosage différent d'AUGMENTIN ou un autre médicament.

Réactions nécessitant une attention particulière

AUGMENTIN peut aggraver certaines maladies ou engendrer des effets secondaires graves, notamment des réactions allergiques, des convulsions et une inflammation du gros intestin. Lorsque vous prenez AUGMENTIN, vous devez surveiller certains symptômes afin de réduire les risques. Voir « Réactions nécessitant une attention particulière », à la rubrique 4.

Tests sanguins et urinaires

Si vous effectuez des analyses de sang (nombre de globules rouges ou explorations fonctionnelles hépatiques) ou des analyses d'urine (dosage du glucose), vous devez informer le médecin ou l'infirmier(e) qui vous prenez AUGMENTIN. En effet, AUGMENTIN peut influer sur les résultats de ces types de tests.

Autres médicaments et AUGMENTIN :

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

Si vous prenez de l'allopurinol (en traitement de la goutte) avec AUGMENTIN, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si vous prenez du probénécide (en traitement de la goutte), votre médecin peut décider d'ajuster votre dose d'AUGMENTIN.

Si des médicaments destinés à empêcher la coagulation du sang (tels que la warfarine) sont pris avec AUGMENTIN, des analyses sanguines supplémentaires peuvent être requises. AUGMENTIN peut influer sur l'action du méthotrexate (un médicament utilisé pour traiter le cancer ou les maladies rhumatismales).

AUGMENTIN peut influer sur l'action du mycophénolate mofétil (traitement pour prévenir le rejet de greffe d'organes).

Grossesse et allaitement

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.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

AUGMENTIN peut provoquer des effets indésirables susceptibles de réduire la capacité à conduire.

Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines si vous ne vous sentez pas bien.

AUGMENTIN 1 g/125 mg, ADULTES, poudre pour suspension buvable en sachet-dose contient de l'aspartam (E951) et de la maltodextrose (glucose) :

- L'aspartam (E951) qui est une source de phénylalanine. Celle-ci peut être nocive chez les patients nés avec une maladie appelée « phénylcétonurie ».
- Maltodextrose (glucose) : que votre médecin vous a dit que vous avez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE AUGMENTIN ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Pascale

Adultes et enfants de 40 kg et plus

- Dose habituelle : 1 sachet de 1g/125mg ou 2 comprimés de 500mg/62.5mg trois fois par jour
- Dose inférieure : 1 sachet de 1g/125mg ou 2 comprimés de 500mg/62.5mg deux fois par jour.

Entrez pesant moins de 40 kg

Les sachets AUGMENTIN 1 g/125 mg n'ont pas recommandés.

Les enfants âgés de 6 mois ou moins doivent de préférence être traités avec Augmentin en suspension buvable ou en sachet 500mg/62.5mg.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien si vous devez donner des comprimés d'Augmentin à des enfants pesant moins de 40 kg.

Patients souffrant de problèmes rénaux et hépatiques

- En cas de problèmes rénaux, une adaptation de la posologie peut être nécessaire. Le médecin pourra prescrire un dosage différent ou un autre médicament.
- En cas de problèmes au foie, des analyses de sang plus fréquentes pourront être nécessaires afin de vérifier le fonctionnement de votre foie.

Mode d'administration

- Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être espacées d'au moins 4 heures. Ne prenez pas 2 doses en 1 heure.
- Ne prenez pas AUGMENTIN pendant plus de 2 semaines. Si vos symptômes persistent, consultez de nouveau un médecin.

Augmentin 1g/125mg sachets :

- Juste avant la prise d'AUGMENTIN, ouvrez le sachet et mélangez son contenu dans un demi verre d'eau.
- Avez le mélange au début d'un repas ou un peu avant.

Augmentin 500mg/62.5mg comprimés :

- Avez les comprimés entiers avec un verre d'eau au début d'un repas ou un peu avant.
- Si vous avez pris plus d'AUGMENTIN que vous n'auriez dû : La prise d'une quantité excessive d'AUGMENTIN peut entraîner des maux de ventre (nausées, vomissements ou diarrhée) ou des convulsions. Parlez-en à votre médecin le plus tôt possible. Montrez la boîte de médicament au médecin.

Si vous oubliez de prendre AUGMENTIN :

Si vous avez oublié une dose, prenez-la dès que vous y pensez. Attendez ensuite environ 4 heures avant de prendre la dose suivante.

Si vous arrêtez de prendre AUGMENTIN :

Vous devez continuer de prendre AUGMENTIN jusqu'à la fin du traitement, même si vous vous sentez mieux. Toutes les doses sont importantes pour combattre l'infection. Si certaines bactéries devaient survivre, elles pourraient être à l'origine d'une réapparition de l'infection. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

4. QUILS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

LOCATOP® 0,1 %

Désonide 0,1%
Crème Usage local



LOT : 22E011
PER : 02 2025

LOCATOP 0,1%
CREME T30G

P.P.V : 30DH00



6 118000 012061

O

■ IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Dénomination : LOCATOP® 0,1 %, crème

Composition qualitative / composition quantitative :

Désonide 0,1000 g

Vaseline, paraffine liquide, alcool cétylstéarylique et éther cétostéarylique de macrogol 1000

(EMULGADE 1000 NI), gallate de propyle, édétate de sodium, acide sorbique, eau purifiée.

Pour 100 g.

Forme pharmaceutique : Crème, tube de 30 g.

Classe pharmaco-thérapeutique :

GLUCOCORTICOIDE TOPIQUE (D: Dermatologie)

■ DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT :

Ce médicament est préconisé dans certaines maladies de peau comme l'eczéma de contact, la dermatite atopique, le psoriasis, mais votre médecin peut le prescrire dans d'autres cas.

■ ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament :

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas

PPV :

42180

000 UI

EXP :

Lot N° :

..... 10 000 unités*
maïs, lactose, acétophtalate de
poloxamère 188.

Précomprimé enrobé gastro-résistant

*1 unité correspond au nombre de µg de tyrosine libérée par 5 ml de substrat (caséine) en 1 minute à partir de 1 mg de serrapeptase.

FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé enrobé gastro-résistant, boîte de 40 .

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ENZYMOTHERAPIE à visée antioedémateuse et fluidifiante

(M : Système locomoteur)

(M : Système respiratoire)

Exploitant/Fabricant :

Laboratoires SYNTHEMEDIC

20-22, Rue Zoubeir Bnou Al aouam. Roches Noires - Casablanca

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament, modificateur des sécrétions bronchiques, est indiqué en cas d'affection respiratoire récente avec difficulté d'évacuer les crachats.

Il est également utilisé pour traiter les œdèmes consécutifs à un traumatisme ou une intervention chirurgicale.

ATTENTION !

DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE en cas d'allergie connue à l'un des constituants notamment à la serrapeptase (enzyme).

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

MISES EN GARDE SPÉCIALES

En cas de réaction allergique, le traitement doit être arrêté immédiatement et définitivement.

Un avis médical est nécessaire :

- en cas de fièvre, de crachats gras ou purulents,
- si vous êtes atteint d'une maladie chronique (au long cours) des bronches et des poumons.

Ce traitement doit toujours être accompagné d'efforts volontaires de toux permettant de cracher. La prise simultanée d'un médicament destiné à calmer la toux est donc illégale.

Ne pas prendre de médicament asséchant les sécrétions bronchiques durant la période de traitement.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS,

Professeur Nadia ZINOUN

الدكتورة نادية زنون

Agrégée en Gynécologie-Obstétrique

Ex-enseignante à la Faculté de

Médecine de Casablanca

ACCOUCHEMENT - CHIRURGIE GYNÉCOLOGIQUE

CANCÉROLOGIE - MÉDECINE FŒTALE

MA LADIE DU SEIN - STÉRILITÉ DU COUPLE

ECHOGRAPHIE - ENDOSCOPIE

Casablanca, le

Professeur Nadia ZINOUN
Spécialiste en Gynécologie et Obstétrique
55, Bd Abderrahim Bouabid
Bureau Ouest 17/7/73 - Etage 1
Tél: 022-2076-0042 - Fax: 022-200042 - INP: 0011
Belle
Cherai

Drs. El Mourabit
140100 x 2 Semaine Sora
- DGS 2 appr. Cire 31j
- Dentist 31j
42.00 1 pre j sms
89.50 x 2 Fitoflat 1
1 CP x 21
T: 501.00

Dr. El Mourabit
Lotis
MC II
Professeur Nadia ZINQUN
Agree en Gynecologie - Obstetrique
55 Bc Abderahim Bougouffa
Auralex Oasis - 4eme Etage Casablanca
Tel: 022 20 73 77 873 - Fax: 022 20 73 77 873
022 20 73 77 873 - Fax: 022 20 73 77 873
Professeur Nadia ZINQUN
Gynecologie - Obstetrique
Abderahim Bougouffa Espace
4eme Etage Casablanca
Tel: 022 20 73 77 873 - Fax: 022 20 73 77 873
022 20 73 77 873 - Fax: 022 20 73 77 873

Lot: 210769

A consommer de
préférence avant le: 10/2026

PPC: 89,50 DH

FO

Comprimé, boîte de 30.

COMPOSITION (par comprimé) :

Fenouil (*foeniculum vulgare*) extrait sec, Fenugrec (*Trigonella foenum-graecum*) extrait sec, Houblon (*Humulus lupulus*) extrait sec, cellulose, Verveine (*Verbena officinalis*) extrait sec, magnésium stéarate, antiagglomérant : dioxyde de silice.

PROPRIETES :

- Fitolat® associe des actifs naturels qui stimulent la production naturelle de lait maternel et qui favorisent la montée laiteuse.
- Fitolat® ne stimule pas la montée laiteuse en dehors de la période de l'allaitement.

UTILISATIONS :

Fitolat®



8

Lot: 210769

A consommer de
préférence avant le: 10/2026

PPC: 89,50 DH

FO

Comprimé, boîte de 30.

COMPOSITION (par comprimé) :

Fenouil (*foeniculum vulgare*) extrait sec, Fenugrec (*Trigonella foenum-graecum*) extrait sec, Houblon (*Humulus lupulus*) extrait sec, cellulose, Verveine (*Verbena officinalis*) extrait sec, magnésium stéarate, antiagglomérant : dioxyde de silice.

PROPRIETES :

- Fitolat® associe des actifs naturels qui stimulent la production naturelle de lait maternel et qui favorisent la montée laiteuse.
- Fitolat® ne stimule pas la montée laiteuse en dehors de la période de l'allaitement.

UTILISATIONS :

Fitolat®



8 032578 474107

ons traumatiques ou infectées, liser? Etendre une couche d'un assuyé soigneusement les restes gaze; jusqu'à cicatrisation. ts.

rma,

PPV: 140,00 Dhs

des brûlures

Le traitement des brûlures exposées "humidité a été introduit dans la pratique médicale depuis deux décennies en Chine. Le concept de cette thérapie était d'exposer la plaie à l'humidité ambiante dans le but d'augmenter le processus de cicatrisation naturel, pour que la migration des kératynocytes, l'angiogénèse ainsi que l'interaction avec les facteurs de croissance soient facilitées.

MEBO (Moist Exposed Burn Ointment ou Pommade pour le traitement des brûlures exposées à l'humidité) est donc la pommade spécialement développée pour répondre à ces critères.

Composition

MEBO est originaire de plantes naturelles comestibles. Elle est composée de 0.25% de β -Sitostérol comme étant le principe actif majeur. La base de la pommade est constituée d'huile de Sésame et de la Cire d'abeille.

Mode d'action

MEBO agit en:

- Fournissant un optimum d'humidité physiologique nécessaire à la régénération et à la réparation.
- Provoquant un effet anti-inflammatoire et réduisant cependant l'œdème et l'érythème.
- Crément une atmosphère défavorable à la colonisation bactérienne et fongique.
- Isolant et protégeant les extrémités nerveuses exposées et lésées produisant cependant un effet analgésique.
- Fournissant une nutrition locale pour les cellules de fond lésées.
- Liquéfiant les tissus nécrotiques.
- Isolant et protégeant les plaies du milieu ambiant mais en même temps en conservant un drainage ainsi qu'un échange gazeux.

L312960 A

brûlée. Il est préférable de laisser la plaie exposée, mais si nécessaire, un léger pansement occlusif peut être utilisé. Une nouvelle application est à renouveler 3 à 4 fois par jour si la plaie est exposée et 2 fois par jour si elle est couverte.

- Brûlures de second degré

Première phase- Période de liquéfaction

La région brûlée doit être couverte par une couche fine de pommade **MEBO** qui doit être renouvelée 3 à 4 fois par jour. Avant toute nouvelle application, bien sécher les tissus nécrotiques liquéfiés ainsi que tout résidu de pommade. Il est préférable de laisser la plaie exposée, mais si nécessaire, un léger pansement ainsi qu'une couche plus épaisse de pommade (à peu près 3mm) doivent être appliqués et renouvelés 2 fois par jour.

Deuxième phase- période de réparation

MEBO doit être appliqué selon le même processus expliqué ci-dessus, mais moins fréquemment (2-3 fois par jour).

Troisième phase- période de réhabilitation

Dans ce cas, **MEBO** doit être appliqué une fois par jour selon le même processus.

- Brûlures de troisième degré

MEBO doit être appliqué selon le même processus ci-dessus dans le but de liquéfier les tissus nécrotiques. Une couche fine doit couvrir la région brûlée et renouvelée 3 à 4 fois par jour.

• Le site donneur

Une couche fine de **MEBO** doit couvrir le site donneur et renouvelée 3 à 4 fois par jour si celui-là est exposé, et 2 fois s'il est couvert.

• Les ulcères des pieds

Une gaze stérile imprégnée de la pommade **MEBO** doit boucher la cavité ulcéreuse, et doit être renouvelée 2 fois par jour.

• Les plaies obstétricales et chirurgicales

Les plaies doivent être couvertes d'une couche relativement

ons traumatiques ou infectées, liser? Etendre une couche d'un assuyé soigneusement les restes gaze; jusqu'à cicatrisation. ts.

rma,

PPV: 140,00 Dhs

des brûlures

Le traitement des brûlures exposées "humidité a été introduit dans la pratique médicale depuis deux décennies en Chine. Le concept de cette thérapie était d'exposer la plaie à l'humidité ambiante dans le but d'augmenter le processus de cicatrisation naturel, pour que la migration des kératynocytes, l'angiogénèse ainsi que l'interaction avec les facteurs de croissance soient facilitées.

MEBO (Moist Exposed Burn Ointment ou Pommade pour le traitement des brûlures exposées à l'humidité) est donc la pommade spécialement développée pour répondre à ces critères.

Composition

MEBO est originaire de plantes naturelles comestibles. Elle est composée de 0.25% de β -Sitostérol comme étant le principe actif majeur. La base de la pommade est constituée d'huile de Sésame et de la Cire d'abeille.

Mode d'action

MEBO agit en:

- Fournissant un optimum d'humidité physiologique nécessaire à la régénération et à la réparation.
- Provoquant un effet anti-inflammatoire et réduisant cependant l'œdème et l'érythème.
- Crément une atmosphère défavorable à la colonisation bactérienne et fongique.
- Isolant et protégeant les extrémités nerveuses exposées et lésées produisant cependant un effet analgésique.
- Fournissant une nutrition locale pour les cellules de fond lésées.
- Liquéfiant les tissus nécrotiques.
- Isolant et protégeant les plaies du milieu ambiant mais en même temps en conservant un drainage ainsi qu'un échange gazeux.

L312960 A

brûlée. Il est préférable de laisser la plaie exposée, mais si nécessaire, un léger pansement occlusif peut être utilisé. Une nouvelle application est à renouveler 3 à 4 fois par jour si la plaie est exposée et 2 fois par jour si elle est couverte.

- Brûlures de second degré

Première phase- Période de liquéfaction

La région brûlée doit être couverte par une couche fine de pommade **MEBO** qui doit être renouvelée 3 à 4 fois par jour. Avant toute nouvelle application, bien sécher les tissus nécrotiques liquéfiés ainsi que tout résidu de pommade. Il est préférable de laisser la plaie exposée, mais si nécessaire, un léger pansement ainsi qu'une couche plus épaisse de pommade (à peu près 3mm) doivent être appliqués et renouvelés 2 fois par jour.

Deuxième phase- période de réparation

MEBO doit être appliqué selon le même processus expliqué ci-dessus, mais moins fréquemment (2-3 fois par jour).

Troisième phase- période de réhabilitation

Dans ce cas, **MEBO** doit être appliqué une fois par jour selon le même processus.

- Brûlures de troisième degré

MEBO doit être appliqué selon le même processus ci-dessus dans le but de liquéfier les tissus nécrotiques. Une couche fine doit couvrir la région brûlée et renouvelée 3 à 4 fois par jour.

• Le site donneur

Une couche fine de **MEBO** doit couvrir le site donneur et renouvelée 3 à 4 fois par jour si celui-là est exposé, et 2 fois s'il est couvert.

• Les ulcères des pieds

Une gaze stérile imprégnée de la pommade **MEBO** doit boucher la cavité ulcéreuse, et doit être renouvelée 2 fois par jour.

• Les plaies obstétricales et chirurgicales

Les plaies doivent être couvertes d'une couche relativement

Lot: LF25145A
Per: 11/2023
PPV: 42DH00



Desirett®, 75 µg, 28 Comprimés pelliculés
Désogestrel 75 µg.

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou 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.

2. Composition du médicament

Les substances actives sont :

Désogestrel 75 microgrammes

Pour un comprimé pelliculé.

Les autres composants sont :

Nouveau:

Lactose monohydrate, Amidon de maïs, Povidone K-30, RRR-alpha-Tocopherol, Silice colloïdale hydratée, Silice colloïdale anhydre, Acide stéarique.

Pelliculage:

Hypromellose 2910, Polyéthylène glycol, Dioxyde de titane.

Liste des excipients à effet notable : Lactose monohydrate

3. Classe pharmaco-thérapeutique

Desirett® 0,075 mg, comprimé pelliculé contient du désogestrel, une hormone progestative (hormone sexuelle féminine).

Contraceptif hormonal monocomposé (progestatif), code ATC : G03AC09.

4. Indications thérapeutiques

Desirett® est une pilule contraceptive pour la prévention de la grossesse.

Desirett® contient une faible dose d'une hormone sexuelle féminine, de gestagène Desogestrel, d'où sa dénomination comme pilule gestagène pure ou minipilule.

Contrairement à une pilule combinée une pilule gestagène pure ne contient pas d'estrogestène à côté du gestagène.

L'effet de la plupart des pilules gestagènes pures est basé surtout sur le fait que les spermatozoïdes sont empêchés de pénétrer dans la matrice. Mais ils n'empêchent pas toujours la maturation d'un ovule, ce qui est le véritable effet des pilules combinées.

Desirett® se distingue des autres minipilules dans la mesure où la dose suffit dans la plupart des cas, pour empêcher la maturation de l'ovule. C'est ainsi que Desirett® a une efficacité élevée pour empêcher la réception.

Contrairement aux pilules combinées Desirett® peut être utilisé par des femmes qui ne supportent pas l'estrogestène ou qui allaitent. Un inconvénient est présenté par des saignements irréguliers durant la prise de Desirett®. Il se présente ainsi que certaines femmes n'aient pas du

- Si vous êtes allergique à l'agent médicamenteux.

- Si vous avez une thrombose, la dans une veine (p.e. dans le profond) ou les poumons (embolie).

- Si vous souffrez ou avez souffré de peau) ou d'une maladie grave du

pas encore rétablie.

- Si vous avez ou avez eu une tumeur comme certains types de cancer sens.

- Si vous avez des saignements d

7. Effets indésirables :

Description des effets indésirables

Comme tous les médicaments, secondaires, mais qui ne se manifestent pas nécessairement. Des effets indésirables graves de Desirett® se trouvent déclinés sous le nom de « Desirett® et la thrombose » « ou prise de Desirett® ».

Prise lire ce paragraphe pour vous le cas échéant immédiatement à la fin de la notice. Pendant la prise de Desirett® des effets indésirables peuvent survenir. Il s'agit dans ces cas de légers, qui ne nécessitent même pas de soins, ou de saignements plus forts qui nécessitent une protection hygiénique. Il se peut tout de saignements. Les saignements signent d'une protection contractée, mais pas nécessairement une protection générale, vous n'avez rien à faire avec Desirett®. Si toutefois les saignements deviennent plus forts, alors consulter un professionnel de santé. Les utilisatrices de Desirett® ont observé

Fréquent (chez 1 à 10 patients sur 100)	Occasionnel (chez moins de 1 patient sur 100)
Humeur changeante, dépressive, désir sexuel faible (libido), maux de tête, nausée, acné, douleurs à la poitrine, saignements irréguliers ou inexistant, prise de poids	Infection virale, difficultés à uriner, verres de cristaux, vomissement, cheveux, diarrhée, règles, kystes, fatigue

Indépendamment de ces effets secondaires, il existe des effets secondaires de la pilule contraceptive. Vous devez immédiatement informer votre médecin si l'un de ces effets secondaires n'est pas listé dans cette notice.

8. Mises en garde spéciales et précautions