

## 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

- 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.

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° W21-768802

138760

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 13418 Société : RAM

☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : Benaziz Ceman

Date de naissance : 07/07/1993

Adresse : Ft Mellal, Résidence Bach N°20 APP.2

Tél. : 0662 873 675 Total des frais engagés : 675 + 751 = 1426 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 21/05/2022

Nom et prénom du malade : EL ROUNTASSER SCHLALI SARA

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

Nature de la maladie : CS + Ist Nafale

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 : Le : / /


Signature de l'adhérent(e) :



# 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
21/05/22	CS		2100DH	INP : 09/14/18/12 Professeur Nadia Spécialiste en Gynécologie - Obstétrique Dr. Abderrahim Bou Ed. Oasie 2017/2018/2019/2020/2021/2022 N° 091741012
28/10/22	CS		2500DH	

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet et signature du Médecin	Date	Montant de la facture
	1 SEPT 2022	425DH
	28 OCT 2022	501DH

## ANALYSES - RADIOGRAPHIES

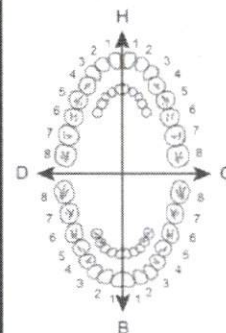
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

## AUXILIAIRES MEDICAUX

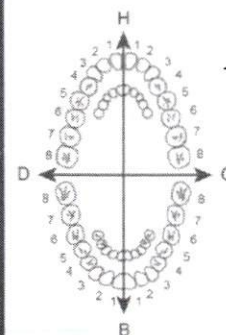
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

## 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	
26533412	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

# 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 مبرزة

إختصاصية في طب النساء و التوليد

أستاذة سابقة بكلية الطب بالدار البيضاء

توليد - جراحة أمراض النساء

جراحة الثدي - العقم

الفحص بالصدى - الفحص بالمنظار

Casablanca, le .....

21 SEP. 2022

Dr El Amrassani Semlali,  
Sora

PHARMACIE SEKKAT  
Dr. SEKKAT MOHAMED  
Lotissement ANNEL 1 - Lot N° 315  
TITRE ANNEL - Tél: 06 12 18 19 14

- Fitolab S.V

89.50 x 2 / 1 x 1 mu

- Locatop S.V

30100 1 cp / 1 x 100

168.20 Augmentin 1g

17.80 1 cp x 2 / 1 x 2

4.25 Dasein

41, Bd. Zerktouni - Résidence Istikrar 1er Etage - Casablanca - Tel.: 05 22 20 76 77/78/73 - le matin : 05 22 20 76 78 - الفاكس : 05 22 20 76 78

Professeur Nadia ZINOUN  
Agrégée en Gynécologie - Obstétrique  
Dr. Abderrahim BOUABID Espace  
Lotissement Oasis 4ème Etage Casablanca  
Tél: 05 22 20 76 77/78/73 - Fax: 05 22 20 76 78  
05 22 20 76 78 - 05 22 20 76 78



Lot: 210769  
A consommer de  
préférence avant le: 10/2026  
PPC: 89,50 DH

olat®



FORME

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 :



Lot: 210769  
A consommer de  
préférence avant le: 10/2026  
PPC: 89,50 DH

olat®



FORME

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 :



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

Veulli  
médic  
- Gari  
- Si ve  
- Ce n  
le do  
mal  
- Si r



ment. **Remarque:** sans cette notice, parlez-en au médecin ou au pharmacien.

#### Que contient cette notice ?

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

#### 1. QU'EST-CE QUE AUGMENTIN ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Association de pénicillines, 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 efficaces (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 À CONNAÎTRE 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 sucres, 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 (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 ictère (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

Adressez-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'urinez 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 bactérie responsable de l'infection. Selon les résultats, il pourra prescrire un dosage différent d'AUGMENTIN ou un autre médicament.

#### Reactions 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 urinaux

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) que vous prenez AUGMENTIN. En effet, AUGMENTIN peut influencer les résultats de ces types de tests.

#### Autres médicaments et AUGMENTIN :

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez 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 influencer sur l'action du méthotrexate (un médicament utilisé pour traiter le cancer ou les maladies rhumatismales).

AUGMENTIN peut influencer 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'aspartame (E951) et de la maltodextrine (glucose) :**

- L'aspartame (E951) qui est une source de phénylalanine. Celle-ci peut être nocive chez les patients nés avec une maladie appelée « phénylcétonurie ».
- Maltodextrine (glucose) : Si 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.

#### Posologie

##### 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.

##### Enfants pesant moins de 40 kg

Les sachets AUGMENTIN 1 g/125 mg ne sont pas recommandés.

Les enfants âgés de 6 ans 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 le 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. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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



## ■ 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 :  
EXP :  
Lot N° :

42780

000 UI

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

Pour comprimé enrobé gastro-résistant

\*1 unité correspond au nombre de  $\mu\text{g}$  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 antiœdémateuse et fluidifiante

(M : Système locomoteur)

(M : Système respiratoire)

Exploitant/Fabricant :

Laboratoires SYNTHEMEDIC

20-22, Rue Zoubair Bnou Al ouam. 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  
illogique.

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

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 مبرزة

إختصاصية في طب النساء و التوليد

أستاذة سابقة بكلية الطب بالدار البيضاء

توليد - جراحة أمراض النساء

جراحة الثدي - العقم

الفحص بالصدى - الفحص بالمنظار

Casablanca, le 27-04-2022

27-04-2022

PHARMACIE SEKKAT  
Dr. SEKKAT MOHAMMED  
Lotiss. AMAL 1 - Lot N° 315  
111 MEJ 1 IL - Tél.: 06 12 18 19 14

Dr. E. Nouubstr  
140100 x2  
Soulali Sara

100000 x2  
40000 x2  
312

42.00 x2  
10000 x2  
sms

89.50 x2  
Fitolat

1 cp x 2/1

T: 501.00

Professeur Nadia ZINOUN  
Agrégée en Gynécologie-Obstétrique  
56, Bd. Oassiss - 4ème Etage Casablanca  
Bureaux 20 76 77/78/73 - Fax 0522 20 76 78  
Tél: 0522 20 76 77/78/73 - INP: 00000042

Professeur Nadia ZINOUN  
Agrégée en Gynécologie-Obstétrique  
56, Bd. Oassiss - 4ème Etage Espace  
Bureaux 20 76 77/78/73 - Fax 0522 20 76 78  
Tél: 0522 20 76 77/78/73 - INP: 00000042

Lot: 210769  
A consommer de  
préférence avant le: 10/2026  
PPC: 89,50 DH

olat®



**FORME**

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 :**



Lot: 210769  
A consommer de  
préférence avant le: 10/2026  
PPC: 89,50 DH

olat®



FORME

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 :





des traumatismes ou infectées,  
liser? Étendre une couche d'un  
suyé soigneusement les restes  
gaze; jusqu'à cicatrisation.  
ts.

ma,

PPV: 140,00 Dhs

des brûlures

Le traitement des brûlures exposées à l'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  $\beta$ -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.
- Créant 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

des traumatismes ou infectées,  
**liser?** Étendre une couche d'un  
suyé soigneusement les restes  
gaze; jusqu'à cicatrisation.  
ts.

ma,

PPV: 140,00 Dhs

des brûlures

Le traitement des brûlures exposées à l'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  $\beta$ -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.
- Créant 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 :

### Nouveaux :

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 notoire : 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 Désogestrel, d'où sa dénomination comme pilule gestagène pure ou minipilule.

Contrairement à une pilule combinée une pilule gestagène pure ne contient pas d'œstrogène 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'œstrogène ou qui allaitent. Un inconvénient est présenté par des saignements irréguliers durant la prise de Desirett®. Il se peut aussi que certaines femmes n'aient pas du

# IT® 75 Micro

- Si vous êtes allergique à l'agent médicamenteux.

- Si vous avez une thrombose. (dans une veine (p.e. dans le bras) ou les poumons (embolie pulmonaire)).

- Si vous souffrez ou avez souffert d'une maladie grave du cœur ou d'une maladie grave du système vasculaire.

- Si vous avez ou avez eu une tumeur hormono-dépendante, comme certains types de cancer du sein.

- Si vous avez des saignements de sang.

## 7. Effets indésirables :

### Description des effets indésirables

Comme tous les médicaments, Desirett® a des effets indésirables secondaires, mais qui ne se manifestent pas chez toutes les femmes. Des effets indésirables graves de Desirett® se trouvent énumérés sous « 7. Effets indésirables » et « 8. Mises en garde spéciales » et « 9. Prise de Desirett® ».

Prière lire ce paragraphe pour voir les effets indésirables de Desirett®.

Pendant la prise de Desirett® des effets indésirables peuvent survenir. Il s'agit dans ce cas d'effets indésirables légers, qui ne nécessitent même pas de traitement.

Des saignements plus forts qui ressemblent à une menstruation peuvent survenir.

Une protection hygiénique. Il se peut que les saignements ne cessent pas tout de suite.

Des saignements plus forts qui ressemblent à une menstruation peuvent survenir.

Une protection hygiénique. Il se peut que les saignements ne cessent pas tout de suite.

Des saignements plus forts qui ressemblent à une menstruation peuvent survenir.

Une protection hygiénique. Il se peut que les saignements ne cessent pas tout de suite.

Des saignements plus forts qui ressemblent à une menstruation peuvent survenir.

Une protection hygiénique. Il se peut que les saignements ne cessent pas tout de suite.

Des saignements plus forts qui ressemblent à une menstruation peuvent survenir.

Une protection hygiénique. Il se peut que les saignements ne cessent pas tout de suite.

Des saignements plus forts qui ressemblent à une menstruation peuvent survenir.

Une protection hygiénique. Il se peut que les saignements ne cessent pas tout de suite.

Des saignements plus forts qui ressemblent à une menstruation peuvent survenir.

Une protection hygiénique. Il se peut que les saignements ne cessent pas tout de suite.

Des saignements plus forts qui ressemblent à une menstruation peuvent survenir.

Une protection hygiénique. Il se peut que les saignements ne cessent pas tout de suite.

Fréquent (chez 1 à 10 patients sur 100)	Occasionnelle (chez 1 à 10 patients sur 100)
Humeur changeante, dépressive, désir sexuel faible	Infection vaginale, difficultés à concevoir, verres de contact, vomissements, nausée, acné, douleurs à la poitrine, saignements irréguliers ou inexistent, prise de poids
	Infection vaginale, difficultés à concevoir, verres de contact, vomissements, nausée, acné, douleurs à la poitrine, saignements irréguliers ou inexistent, prise de poids

Indépendamment de ces effets secondaires, vous devez surveiller le flux de seins. Vous devez immédiatement consulter votre médecin si vous remarquez des signes d'effacement du visage, de la langue à avaler ou (iii) urticaire et difficulté à respirer. Informez votre médecin si l'un de ces effets indésirables est considérablement ou si vous remarquez d'autres effets indésirables ne sont pas listés dans cette notice.

## 8. Mises en garde spéciales et précautions d'emploi