

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

M22- 0044160

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 50047

Société : RAM

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : OKACHA KEBIR

Date de naissance : 1934

Adresse : OULED AZZOUZ Bloc 06 NR35 OULFA

Casablanca

Tél. : 0522013087

Total des frais engagés : 1084,60 DH Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. Imane KOURAICHI EL IDRISSI
Médecine Générale
Fardj El Salam 2 Res. Ouled Azouz
Ch. 2ème 8ème 3ème 1ère (Mansour Louz)
Oulfa - Casablanca
INPE: 091239491

Date de consultation : 05/12/2022

Nom et prénom du malade : BADRE ZAHRA

Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : crise d'asthme aigue

Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC

Pathologie : déré pour valoulgath

En cas d'accident préciser les causes et circonstances : sous traitement

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) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
05/12/22	Consulte	-	150 DH	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE MOULAY AHMED Lot. 1 Unité 6 Ouled Azouz Casablanca - Tél: 05 22 55 86 00 INRE: 092103811	05/12/2022	726,90 207,70

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

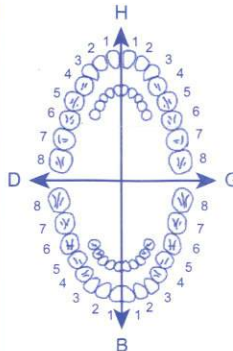
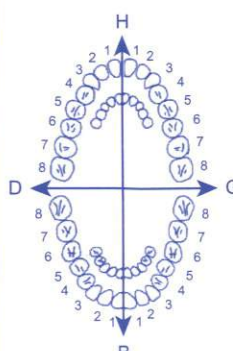
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

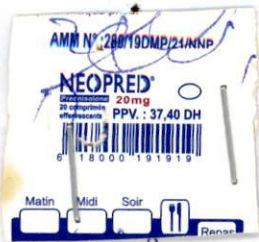
SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient														
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>													
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>													
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>													
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>													
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																
	<table border="1"> <tr> <td>H</td> <td>H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td>B</td> <td>B</td> </tr> </table>		H	H	25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B	B	COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H	H															
	25533412	21433552															
	00000000	00000000															
	D	G															
	00000000	00000000															
	35533411	11433553															
	B	B															
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
			DATE DU DEVIS <input type="text"/>														
		DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

ORDONNANCE

Le 05/12/2022



Mme BADRE ZAHRA

1) Enoxin 500
1cp à midi /j Pdt 07 jours

AS

2) Néopred 20mg
3cp le matin /j Pdt 05 jours

AS

3) Remilast 4mg
1cp le soir /j Pdt 01 mois

AS

4) Foracort 200
13.10 2 bouffées matin et soir /j

AS

5) VANTEC
1cp le soir /j Pdt 03 mois

AS

6) Enrouex sirop
1càsa 3/j

AS

Dr. Imen EL IDRISSI
Médecin Générale
Fakhri El Ghazal 2ème Etage Azouz
GH.2 Imen El Ghazal (Diane Louz)
Oulfaïy Hassane Casa
N°PE: 091230491

PHARMACIE MOULAY AHMED
Lot 4 Unité 6 Ouled Azouz
Cochabance - Tél: 05 22 65 06 05

Signature et cachet du médecin



GTIN 18901117243882
LOT 1811189
EXP 10/2023
S/N 47682165400012

PPV : 189 DH 50

Vantec®

Cétirizine

Comprimés pelliculés sécables

- 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 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.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition qualitative et quantitative :

Comprimés :

CÉTIRIZINE (DCI) DICHLORHYDRATE

Excipients.....q.s.p.....

Forme pharmaceutique :

Comprimés : Comprimés pelliculés sécables.

Boîtes de 15 et de 30 comprimés.

Classe pharmaco-thérapeutique :

Antihistaminique H1 non anticholinergique (code ATC :

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Contrairement aux antihistaminiques plus anciens, VAN majorité des cas, d'effet sédatif.

Il est utilisé dans le traitement des manifestations allergiques urticaires.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité connue à la Cétirizine ou à l'un des composants ;
- Cas d'insuffisance rénale grave ;
- Enfants de moins de 6 ans.

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

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Des précautions sont nécessaires en cas d'épilepsie ou d'antécédent de convulsions.

Bien qu'aucune interaction nette n'ait été constatée avec l'alcool, évitez la prise de boissons alcoolisées pendant le traitement.

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

Compte tenu des données de pharmacocinétique, de pharmacodynamie et du profil de tolérance, aucune interaction avec la Cétirizine n'est attendue ni connue à ce jour.

Le taux d'absorption de la Cétirizine n'est pas diminué par l'alimentation, bien que la vitesse d'absorption soit réduite.

SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

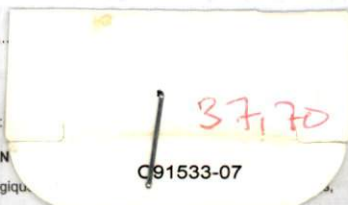
GROSSESSE - ALLAITEMENT :

Grossesse :

L'effet de ce médicament pendant la grossesse est mal connu : seul votre médecin peut évaluer le risque éventuel de son utilisation dans votre cas.

Allaitement :

Ce médicament passe faiblement dans le lait maternel. Cependant, il est préférable de ne pas l'utiliser sans avis médical pendant l'allaitement.



Vantec®

Cétirizine

Comprimés pelliculés sécables

- 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 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.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition qualitative et quantitative :

Comprimés :

CÉTIRIZINE (DCI) DICHLORHYDRATE

Excipients.....q.s.p.....

Forme pharmaceutique :

Comprimés : Comprimés pelliculés sécables.

Boîtes de 15 et de 30 comprimés.

Classe pharmaco-thérapeutique :

Antihistaminique H1 non anticholinergique (code ATC :

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Contrairement aux antihistaminiques plus anciens, VAN majorité des cas, d'effet sédatif.

Il est utilisé dans le traitement des manifestations allergiques cutanées.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité connue à la Cétirizine ou à l'un des composants ;
- Cas d'insuffisance rénale grave ;
- Enfants de moins de 6 ans.

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

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Des précautions sont nécessaires en cas d'épilepsie ou d'antécédent de convulsions.

Bien qu'aucune interaction nette n'ait été constatée avec l'alcool, évitez la prise de boissons alcoolisées pendant le traitement.

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

Compte tenu des données de pharmacocinétique, de pharmacodynamie et du profil de tolérance, aucune interaction avec la Cétirizine n'est attendue ni connue à ce jour.

Le taux d'absorption de la Cétirizine n'est pas diminué par l'alimentation, bien que la vitesse d'absorption soit réduite.

SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

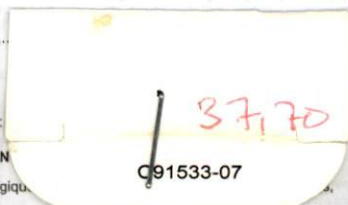
GROSSESSE - ALLAITEMENT :

Grossesse :

L'effet de ce médicament pendant la grossesse est mal connu : seul votre médecin peut évaluer le risque éventuel de son utilisation dans votre cas.

Allaitement :

Ce médicament passe faiblement dans le lait maternel. Cependant, il est préférable de ne pas l'utiliser sans avis médical pendant l'allaitement.



Vantec®

Cétirizine

Comprimés pelliculés sécables

- 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 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.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition qualitative et quantitative :

Comprimés :

CÉTIRIZINE (DCI) DICHLORHYDRATE

Excipients.....q.s.p.....

Forme pharmaceutique :

Comprimés : Comprimés pelliculés sécables.

Boîtes de 15 et de 30 comprimés.

Classe pharmaco-thérapeutique :

Antihistaminique H1 non anticholinergique (code ATC :

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Contrairement aux antihistaminiques plus anciens, VAN majorité des cas, d'effet sédatif.

Il est utilisé dans le traitement des manifestations allergiques urticaires.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité connue à la Cétirizine ou à l'un des composants ;
- Cas d'insuffisance rénale grave ;
- Enfants de moins de 6 ans.

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

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Des précautions sont nécessaires en cas d'épilepsie ou d'antécédent de convulsions.

Bien qu'aucune interaction nette n'ait été constatée avec l'alcool, évitez la prise de boissons alcoolisées pendant le traitement.

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

Compte tenu des données de pharmacocinétique, de pharmacodynamie et du profil de tolérance, aucune interaction avec la Cétirizine n'est attendue ni connue à ce jour.

Le taux d'absorption de la Cétirizine n'est pas diminué par l'alimentation, bien que la vitesse d'absorption soit réduite.

SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

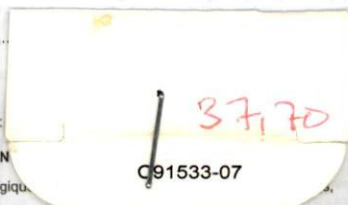
GROSSESSE - ALLAITEMENT :

Grossesse :

L'effet de ce médicament pendant la grossesse est mal connu : seul votre médecin peut évaluer le risque éventuel de son utilisation dans votre cas.

Allaitement :

Ce médicament passe faiblement dans le lait maternel. Cependant, il est préférable de ne pas l'utiliser sans avis médical pendant l'allaitement.



أنرويكس® أقراص للمص

الشكل والتقديم :

علبة من 10 أقراص تمتص

التوكميد :

البروبوليس (80ملغ-خروب)، حمض أسكوربيك (فيتامين س (60ملغ-أي 100% من الاحتياجات اليومية الموصى بها)، مستخلص الأوكالبتوس (50ملغ-أوكالبتوس كلوبولوس)، مستخلص جاف من مادة قنفذية (50ملغ-إيشينيصيا بروبوروية، مالتوديكسترين)، مستخلص الزنجبيل (12ملغ-زنجير أوفيساليس، مالتوديكسترين)

مادة مقاومة : السوربيتول، مسحوق العسل، مادة مكثفة، استيبارات المنغنسيوم وميليس غرواني ملون : ثومتن، الموكرالوز، الأسيسولفام K والأسبارتام، نكهة الليمون، منتول

المميزات الخاصة بها	الغائص
د للجر اثيم مطهر	
ل للاحتقان	
ي للمقاومة الذاتية	
م مقاوم للالام ومضاد للأكسدة	
ن الطاق ومضاد للأكسدة	

LOT 104.801/FC7

PER 04/2025

PPC 79,50

مستخلصات النباتات الطبية المعترف لها بمفعولها المفيد للمقاومة الذاتية

/ هذا مكمل غذائي وليس دواء.

تم صنعه من طرف سترافارم - ويوزع من طرف "راموفارم".

ENROUX® tablettes

Forme & présentation :

Tube de 10 comprimés à sucer.

Composition :

Propolis (80 mg - caroube), acide ascorbique (60 mg soit 100% des AJR), extrait d'eucalyptus (50 mg - Eucalyptus globulus, maltodextrine), extrait sec d'échinacée (50 mg - Echinacea purpurea, maltodextrine), extrait de gingembre (12 mg - Zingiber officinalis, maltodextrine), agent de charge : sorbitol, poudre au miel, agent agglomérant : stéarate de magnésium et silice colloïdale, édulcorant : thaumatococcus, sucralose, acésulfame K et aspartame, arôme citron menthol.

INGREDIENTS	PROPRIETES
Extrait de Propolis	Antiseptique
Extrait d'Eucalyptus	Décongestionnant
Extrait d'Echinacée	Stimulant des défenses de l'organisme
Extrait de Gingembre	Antiseptique, analgésique et expectorant
Acide ascorbique	Stimulant énergétique et antioxydant

ENROUX® tablettes est une association synergique d'extraits de plantes médicinales, reconnues pour leurs actions bénéfiques sur les défenses de l'organisme, les irritations de la gorge et des voies respiratoires.

Posologie :

1 comprimé à sucer 3 fois par jour.

Précautions d'utilisation :

Contient une source de phénylalanine.

Tenir hors de portée des enfants.

Ne pas dépasser la dose journalière recommandée.

Une consommation excessive peut avoir des effets laxatifs.

Ne dispense pas une alimentation équilibrée.

Fabriqué en France par Les Laboratoires STRAPHARM

Pour RAMO-PHARM

Complément Alimentaire n'est pas un médicament

Romilast® 4 mg

Montelukast sodique
Comprimés à croquer
Boîtes de 10 et 30 Comprimés à croquer

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Qu'est-ce que ROMILAST® 4 mg, Comprimés à croquer et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ROMILAST® 4 mg, Comprimés à croquer ?
3. Comment prendre ROMILAST® 4 mg, Comprimés à croquer ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ROMILAST® 4 mg, Comprimés à croquer ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE ROMILAST® 4 mg, comprimé à croquer ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : R03DC03

Qu'est-ce que ROMILAST® ?

ROMILAST® est un antagoniste des récepteurs aux leucotriènes qui bloque des substances appelées leucotriènes.

Comment agit ROMILAST® ?

Les leucotriènes provoquent un rétrécissement et un œdème des voies aériennes dans les poumons. En bloquant les leucotriènes, ROMILAST® améliore les symptômes de l'asthme et contribue au contrôle de l'asthme.

Quand ROMILAST® 4 mg doit-il être utilisé ?

Votre médecin a prescrit ROMILAST® 4 mg pour le traitement de l'asthme de votre enfant, pour prévenir les symptômes d'asthme le jour et la nuit.

- ROMILAST® 4 mg est indiqué chez les patients âgés de 2 à 5 ans insuffisamment contrôlés par leur traitement et qui nécessitent l'ajout d'un traitement complémentaire.
- ROMILAST® 4 mg peut également être une alternative aux corticostéroïdes inhalés chez les patients âgés de 2 à 5 ans qui n'ont pas pris récemment de corticostéroïdes par voie orale pour leur asthme et qui montrent une incapacité à l'utilisation de la voie inhalée pour administrer des corticostéroïdes.
- ROMILAST® 4 mg est également indiqué en prévention des symptômes d'asthme déclenchés par l'effort chez les patients de 2 ans et plus.

Votre médecin déterminera comment ROMILAST® doit être utilisé en fonction des symptômes et de la sévérité de l'asthme de votre enfant.

Qu'est-ce que l'asthme ?

L'asthme est une maladie au long cours.

L'asthme comprend :

- une difficulté à respirer en raison du rétrécissement des voies aériennes. Ce rétrécissement des voies aériennes s'aggrave et s'améliore en réaction à différentes circonstances.
- des voies aériennes sensibles qui réagissent à différents phénomènes tels que la fumée de cigarette, le pollen, le froid ou l'effort,
- un gonflement (une inflammation) de la muqueuse des voies aériennes.
- Les symptômes de l'asthme comprennent : toux, sifflement et gêne thoracique.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER ROMILAST® 4 mg, comprimé à croquer ?

Informez votre médecin en cas de problèmes médicaux ou d'allergies que votre enfant présente ou a présentés.

Ne donnez jamais ROMILAST® 4 mg, comprimé à croquer à votre enfant :

- s'il est allergique (hypersensible) au montelukast ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien avant de donner

Si votre enfant prend ROMILAST®, veillez à ce qu'il ne prenne pas d'autres médicaments contenant le même principe actif, le montelukast.

Ce médicament est destiné à la voie orale.

Les comprimés doivent être croqués avant d'être avalés.

ROMILAST® 4 mg, comprimé à croquer ne doit pas être pris au cours du repas ; il conviendra de respecter un certain délai à distance des repas d'au moins une heure avant ou deux heures après la prise alimentaire.

Si votre enfant a pris plus de ROMILAST® 4 mg, comprimé à croquer qu'il n'aurait dû :

Consultez immédiatement le médecin de votre enfant.

Il n'y a pas d'effets secondaires rapportés dans la majorité des cas de surdosage.

Les symptômes rapportés le plus fréquemment chez l'adulte et l'enfant en cas de surdosage comprennent douleurs abdominales, somnolence, sécheresse de la bouche, vomissements et hyperactivité.

Si vous oubliez de donner ROMILAST® 4 mg, comprimé à croquer à votre enfant :

Essayez de donner le comprimé à croquer à votre enfant. Cependant, si votre enfant a déjà pris un comprimé à croquer, ne donnez pas de deuxième comprimé à croquer. Si votre enfant a pris un comprimé à croquer, ne donnez pas de deuxième comprimé à croquer. Si votre enfant a pris un comprimé à croquer, ne donnez pas de deuxième comprimé à croquer.

Il est important, pour votre enfant, de continuer à prendre le médicament. Si votre médecin l'a prescrit, continuez à le prendre. Cela favorisera le contrôle de l'asthme.

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

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.

Dans les études cliniques avec Montelukast 4 mg, comprimé à croquer, les effets indésirables les plus fréquemment rapportés (chez plus de 1 patient imputables à Montelukast ont été :

- douleurs abdominales,
- sécheresse de la bouche,
- De plus, les effets indésirables suivants ont été observés dans les études cliniques avec Montelukast 10 mg, comprimé à croquer :
- Montelukast 5 mg, comprimé à croquer :
- maux de tête.

Ils ont été généralement peu graves et sont survenus avec une fréquence plus grande chez les patients traités par Montelukast que chez ceux recevant un placebo (un comprimé sans substance active).

La fréquence des effets indésirables potentiels, listés ci-dessous, est définie selon la convention suivante :

- Très fréquent (pouvant affecter plus d'1 personne sur 10)
- Fréquent (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10)
- Peu fréquent (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100)
- Rare (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000)
- Très rare (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000)
- Fréquence indéterminée : la fréquence ne peut être estimée sur la base des données disponibles

De plus, depuis la mise sur le marché de ce médicament, les effets suivants ont été rapportés :

- infection des voies aériennes supérieures (Très fréquentes),
- augmentation de la tendance au saignement (Rare),
- réactions allergiques incluant gonflement du visage, des lèvres, de la langue, et/ou de la gorge pouvant entraîner des difficultés à respirer ou à avaler (Peu fréquent),
- modification du comportement et de l'humeur [cauchemars ou rêves anormaux, troubles du sommeil, somnambulisme, irritabilité, anxiété, fébrilité, agitation incluant agressivité ou comportement hostile, dépression (Peu fréquent) ; tremblements, troubles de l'attention, troubles de la mémoire (Rare) ; hallucinations, désorientation, idées suicidaires et gestes suicidaires (Très rare)],
- étourdissements, somnolence, fourmillements/engourdissements des membres, convulsions (Peu fréquent),
- palpitations (Rare),
- saignements de nez (Peu fréquent), œdème (inflammation) des poumons (Très rare),
- diarrhées, nausées, vomissements (Fréquent), sécheresse de la bouche, troubles digestifs (Peu fréquent),
- hépatite (inflammation du foie) (Très rare)

ERAXIN® 500 mg

1- DENOMINATION :

ERAXIN® 500 mg, comprimé pelliculé.

2- COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE :

Lévofloxacine hémi hydratée

Equivalent de 500 mg lévofloxacine

Excipients.

512,46 mg

qsp 1 comprimé pelliculé

3- FORME PHARMACEUTIQUE :

Comprimé, boîtes de 7 et 10 comprimés pelliculés.

4- CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Antibiotique, antibactérien de la famille des quinolones, groupe fluoroquinolones.

5- INDICATIONS :

- Elles procèdent de l'activité antibactérienne et des caractéristiques de la lévofloxacine. Elles tiennent compte à la fois des études cliniques dans l'éventualité des produits antibactériens actuellement disponibles. Elles sont limitées chez l'adulte au traitement des infections bactériennes.

- sinusites aiguës,
- exacerbations aiguës des bronchites chroniques,
- pneumonies communautaires,
- prostatites,
- pyélonéphrites aiguës,
- infections biliaires,
- infections intestinales.

- Situations particulières :

Traitement prophylactique post-exposition et traitement curatif de

Il convient de tenir compte des recommandations officielles concernant

ATTENTION

6- DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT :

Ce médicament NE DOIT JAMAIS ETRE UTILISE en cas de

- hypersensibilité à la lévofloxacine, ou à un produit de la famille des quinolones, ou à l'un de ses excipients,

- épilepsie,

- déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD),

- antécédents de tendinopathies avec une fluoroquinolone,

- enfant jusqu'à la fin de la période de croissance et adolescent, en raison de la toxicité articulaire démontrée chez l'animal,

Grossesse et allaitement :

Grossesse :

Il est préférable, par mesure de précaution, de ne pas utiliser la lévofloxacine pendant la grossesse.

En effet, bien que les études effectuées chez l'animal n'aient pas mis en évidence d'effet tératogène, les données cliniques sont encore insuffisantes.

Des atteintes articulaires ont été décrites chez des enfants traités par des quinolones, mais à ce jour, aucun cas d'arthropathie secondaire à une exposition in utero n'est rapporté.

Allaitement :

Les fluoroquinolones passent dans le lait maternel. En raison du risque d'atteinte articulaire chez l'enfant, l'allaitement est contre-indiqué au cours d'un traitement par fluoroquinolone.

7- MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Infections à Clostridium difficile :

Comme avec d'autres antibactériens à large spectre, de rares cas de colite pseudomembraneuse ont été signalés pendant ou après un traitement par lévofloxacine. Il convient alors d'arrêter le traitement par lévofloxacine si celui-ci est en cours, de mettre en route une antibiothérapie adaptée. Dans ce cas, l'utilisation d'inhibiteurs du péristaltisme est contre-indiquée.

- Tendinites :

Les tendinites intéressent plus particulièrement le tendon d'Achille et peuvent conduire à une rupture. Elles peuvent survenir dès les premières 48 heures de traitement et devenir bilatérales.

Elles touchent préférentiellement les sujets à risque : sujets âgés de plus de 65 ans, sujets soumis à une corticothérapie (y compris inhalée). La présence de ces deux facteurs majeurs très nettement le risque de tendinite. Il est nécessaire d'adapter la dose quotidienne chez le sujet âgé en fonction de la clairance de la créatinine.

L'apparition de signes de tendinite demande un arrêt du traitement, la mise au repos des deux tendons d'Achille par une contention appropriée ou des talonnettes et un avis en milieu spécialisé.

- Myasthénie :

La lévofloxacine doit être utilisée avec prudence chez les sujets atteints de myasthénie

- Sujets prédisposés aux convulsions :

La lévofloxacine doit être utilisée avec prudence chez des sujets ayant des antécédents de convulsions ou des facteurs prédisposant à la survenue de convulsions.

- Insuffisants rénaux :

Du fait de l'excrétion essentiellement rénale de la lévofloxacine, une adaptation posologique est nécessaire chez les insuffisants rénaux.

- Photosensibilisation :

Eviter l'exposition au soleil ou aux rayonnements UV (lampe à bronzer, solarium,...) pendant la durée du traitement et pendant les 48 heures suivant l'arrêt de celui-ci en raison du risque de photosensibilisation.

PPV :

11,00

place

LOT :

que :

PER :



Imane KOURAICHI EL IDRISI

Médecine Générale
Echographie Générale

**Diplômée à l'Hôpital Universitaire Ibn Rochd
et Faculté de Médecine et de Pharmacie
Casablanca**



الدكتورة
إيمان قريشي الادريسي
الطب العام
الفحص بالصدى
خريجة المستشفى الجامعي ابن رشد
وكلية الطب والصيدلة الدارالبضاء

Casablanca, le : 13/12/22.

1^{me} Bedre ZAHRA

79,50 - Enrouez hirap
1 e sa 3j

4540 - Raniphet 10
1 p 5

82,80

207,70

Diphalec trop
1 ccs x 3j

KOURAICHI EL IDRISSI
Général de l'Armée
Cas. Ouled Azou
Cas. Inane Lc
Cas.

فرح السلام 2، إقامة أولاد عزوز GH2، عمارة 8، شقة 3 الطابق الأول جنانة اللوز الألف - الحي الحسني
Farah El Salam 2, Residence Ouled Azouz GH2, Imm.8, N°3 1^{er} étage (Jnane Louz) - Oulfa - Hay Hassani

Tel.: 05 22 89 71 79

Duphalac

66,5% Lactulose

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

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après plusieurs jours.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que DUPHALAC 66,5 POUR CENT, solution buvable en flacon et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DUPHALAC 66,5 POUR CENT, solution buvable en flacon ?
3. Comment prendre DUPHALAC 66,5 POUR CENT, solution buvable en flacon ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DUPHALAC 66,5 POUR CENT, solution buvable en flacon ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE DUPHALAC 66,5 POUR CENT, solution buvable en flacon ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : DUPHALAC contient un laxatif appelé lactulose. Il rend les selles molles et plus faciles à éliminer, en attirant l'eau dans l'intestin. Il n'est pas absorbé dans votre corps.

- DUPHALAC est utilisé pour traiter la constipation (selles peu fréquentes, dures et sèches) en rendant les selles molles.
- DUPHALAC est utilisé dans le traitement de

l'encéphalopathie hépatique, systémique (une maladie du foie provoquant une difficulté à penser, une confusion, des tremblements, une diminution du niveau de conscience pouvant aller jusqu'au coma).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DUPHALAC 66,5 POUR CENT, solution buvable en flacon ?

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

Ne prenez jamais DUPHALAC 66,5 POUR CENT, solution buvable en flacon.

- si vous êtes allergique à l'un des autres composants mentionnés dans la notice
- en cas de maladie des intestins, telles que la maladie de Crohn ou la colite ulcéreuse
- en cas d'occlusion intestinale
- en cas de perforation digestive ou suspicion de perforation
- en cas de douleurs abdominales (douleur du ventre) de cause indéterminée.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre DUPHALAC 66,5 POUR CENT, solution buvable en flacon.

DANS LE CADRE DE LA CONSTIPATION PAS D'UTILISATION PROLONGÉE (SUPÉRIEURE À 8 JOURS) SANS AVIS MÉDICAL.

Constipation occasionnelle

Elle peut être liée à une modification récente du mode de vie (voyage par exemple). Le médicament peut être une aide à un traitement court. Toute constipation récente inexplicable peut être le signe d'un changement du mode de vie, toute constipation accompagnée de douleurs, de fièvre, de gonflement du ventre doit faire demander l'avis du médecin.

Constipation chronique (constipation de longue durée)

Elle peut être liée à deux causes :

- soit une maladie de l'intestin qui nécessite une prise en charge par le médecin ;
 - soit à un déséquilibre de la fonction intestinale dû aux habitudes alimentaires et au mode de vie.
- Le traitement comporte entre autre :
- une augmentation des apports alimentaires en produits d'origine végétale (légumes verts, crudités, pain complet, fruits...) ;
 - une augmentation de la consommation d'eau et de jus de fruits ;
 - une augmentation des activités physiques (sport, marche) ;
 - une rééducation du réflexe de défécation ;
 - parfois, l'adjonction de son à l'alimentation.

DUPHALAC 66,5%

SOL BUV 200 ML

P.P.N. 450H40



أنرويكس® شراب بدون سكر

الشكل والتقديم :

شراب. قارورة من 125 مل، قارورة من 200 مل.

التركيب :

عسرين 52,21% مستخلص سائل من البروبوليس 13 %، مستخلص سائل من الخشخاش المنتور 10%، ماء مطهر 7,6 %، مستخلص سائل من الزيزفون 6,25 %، مستخلص سائل من الأوكالبتوس 5%، مستخلص سائل من القفل الأسود 2,5 %، مستخلص سائل من الخبازة 2,5 %، صمغ اكستانت 0,2%، أريج البرتقال 0,2%، حامض ليمونيك 0,2%، سوربات البوتاسيوم 0,1%، بنزوات الصوديوم 0,1%، زيت الأوكالبتوس الأساسي 0,07%، زيت ريحان شامي الأساسي 0,07%.

العناصر	المميزات الخاصة
مستخلص البروبوليس	مضاد للجراثيم مطهر
مستخلص الأوكالبتوس	مطهر
مستخلص الخشخاش المنتور	مهدئ وعطير
مستخلص الزيزفون	مسكن
مستخلص الخبازة	مطهر
	مطارد للبعوض
	يزيل للاحتقان
	يزيل للاحتقان

الأساسية المفيدة لالتهاب الحنجرة والمسالك التنفسية.

LOT 104.801/FC7
PER 04/2025
PPC 79,50

للأنرويكس
أنرويكس يش
أنرويكس من
نصائح الآ
للبالغ والمط
يحرك قبل
ملففة صف
مدة الاستعم

ضرورة يجب استعمالها في الشهر التالي لتحتها.

ENROUX® sirop sans sucre

Forme et présentation :

Sirop, Flacon de 125 ml, Flacon de 200 ml.

Composition :

Glycérine 52,21%, Extrait liquide de Propolis 13%, Extrait liquide de coquelicot 10%, Eau purifiée 7,6%, Extrait liquide de Tilleul 6,25%, Extrait liquide d'Eucalyptus 5%, Extrait liquide de Radis noir 2,5%, Extrait liquide de Mauve 2,5%, Gomme xanthane 0,2%, Arôme orange 0,2%, Acide citrique 0,2%, Sorbate de potassium 0,1%, Benzoate de sodium 0,1%, Huile essentielle d'Eucalyptus 0,07%, Huile essentielle de Myrte 0,07%.

INGREDIENTS	PROPRIETES
Extrait de Propolis	Purifiant désinfectant
Extrait d'Eucalyptus	Purifiant
Extrait de Coquelicot	Emollient, sédatif
Extrait de Tilleul	Calmant
Extrait de Mauve	Emollient
Extrait de Radis noir	Expectorant
Huile essentielle d'Eucalyptus	Décongestionnant
Huile essentielle de Myrte	Décongestionnant

ENROUX® possède des propriétés expectorantes, décongestionnantes, émollientes, antiseptiques et désinfectantes.

ENROUX® est une association synergique d'extraits de plantes médicinales et d'huiles essentielles bénéfiques pour les irritations de la gorge et des voies respiratoires.

ENROUX® est un produit d'appoint pour les troubles de la sécrétion bronchique.

Conseils d'utilisation :

Adulte et enfant à partir de 5 ans.

Agiter avant utilisation.

1 à 2 cuillères à café à prendre 3 fois par jour.

Durée d'utilisation :

Une fois le flacon entamé, il doit être utilisé dans le mois suivant son ouverture.

Fabriqué par PHYTEO
Distribué par Ramo-Pharm
Complément alimentaire n'est pas un médicament