

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.



Déclaration de Maladie

M22- 0034707

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 02082 Société :

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : Laator Aicha veuve Ben Rafal ABDERRAHIM

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 0660512941 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 28/12/2022

Nom et prénom du malade : Aicha LAATOR Age : 51/60

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

Nature de la maladie : BPCO + Hépatite

Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :

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 28/12/2022

Signature de l'adhérent(e) :

Adresses Mails utiles

- O Réclamation : contact@mupras.com
- O Prise en charge : pec@mupras.com
- O 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

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 Praticien attestant le Prélèvement des Actes
28/12/2017	CS	X1	159,06	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

28/12/2017 497,30

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

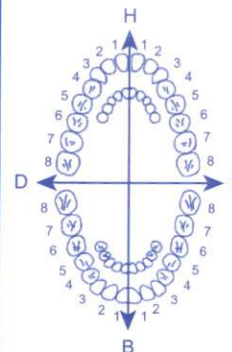
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

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

SOINS DENTAIRES

Dents Traitées Nature des Soins Coefficient



COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H
25533412 21433552
00000000 00000000
D G
00000000 00000000
35533411 11433553
B

[Création, remont, adjonction]
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

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

الدكتور لمبشر نور الدين
الطب العام

شهادة الكفاءة :

- شهادة الكفاءة :
 • طب النساء و التوليد
 • الفحص بالصور
 • علاج الآلام
- صيدلية ابن رشد**
Pharmacie IBN ROCHD
Dr. LHACHIMI HAFSA
 30, Rue A. Boulay (Libris Leclerc)
BERRECHID - Tél: 0222 32 70 17
 Fait à Berrechid le 28/12/2022

Avery LATOR

27.80 22

$\Delta C_{100} (0.2)$

2.16 7 on 43

Dear Sir,

7480

74, 80

Distribué par MSD Maroc
AMM 74/19 DMP/21/NRQ
P.P.V: 56.60 DH

56162 ¹⁰² ~~102~~ poster

42, Rue Bir Anzarane Quartier industriel - Berrechid - Tél : 0522 33 74 30
0522 33 74 30 : زنفة بنر انزران الحي الصناعي، برشيد - الهاتف

22.10
Spontaneous N. Rh

38.40 1 8 5 10 6 W
2 5 y M 7 X

26.10 1 10 10 10
SKINOLIC
1 1 2 1 1 1

497.70

صيدلية ابن رشد
Pharmacie IBN ROCHD
Dr. LHACHIMI HAFSA
30, Rue Moulay Abdess Laazhar
BERRECHID - TEL : 0522 32 70 47

Pharmacie IBN ROCHD
42, Rue Moulay Abdess Laazhar
BERRECHID - TEL : 0522 33 14 30 - BERRECHID

- spermicide inefficace,
- un diaphragme ou des préservatifs en latex car il existe un risque de rupture du diaphragme ou du préservatif.

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.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée, sauf avis contraire de votre médecin, pendant la grossesse et l'allaitement. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez rapidement votre médecin : lui seul pourra adapter le traitement à votre état.

POLYGYNAX, capsule vaginale contient de l'huile de soja hydrogénée (voir le paragraphe ci-dessus : « N'utilisez jamais POLYGYNAX, capsule vaginale »).

3. COMMENT UTILISER POLYGYNAX, capsule vaginale ?

Posologie

- Veillez à toujours utiliser ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.
- Respectez toujours la dose et la durée de traitement indiquées par votre médecin.
- La dose habituelle est de 1 capsule vaginale chaque soir au moment du coucher, pendant 12 jours.

Mode et voie d'administration

- Ce médicament est à utiliser par voie vaginale. N'avalez pas les capsules vaginales.
- Vous devez introduire une capsule profondément dans le vagin, de préférence en position allongée. La façon la plus facile de procéder est de vous allonger sur le dos, les genoux repliés et écartés.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est : Décembre 2017

Conseil d'éducation sanitaire :

Que savoir sur les antibiotiques ?

Les antibiotiques sont efficaces pour combattre les infections dues aux bactéries. Ils ne sont pas efficaces contre les infections dues aux virus.

Aussi, votre médecin a choisi de vous prescrire cet antibiotique parce qu'il convient précisément à votre cas et à votre maladie actuelle. Les bactéries ont la capacité de survivre ou de se reproduire malgré l'action d'un antibiotique.

Ce phénomène est appelé résistance : il rend certains traitements antibiotiques inactifs.

La résistance s'accroît par l'usage abusif ou inapproprié des antibiotiques. Vous risquez de favoriser l'apparition de bactéries résistantes et donc de retarder votre guérison ou même de rendre inactif ce médicament, si vous ne respectez pas :

- la dose à prendre,
- les moments de prise,
- et la durée de traitement.

En conséquence, pour préserver l'efficacité de ce médicament :

- N'utilisez un antibiotique que lorsque votre médecin vous l'a prescrit.
- Respectez strictement votre ordonnance.
- Ne réutilisez pas un antibiotique sans prescription médicale même si vous pensez combattre une maladie apparemment semblable.
- Ne donnez jamais votre antibiotique à une autre personne, il n'est peut-être pas adapté à sa maladie.
- Une fois votre traitement terminé, rapportez à votre pharmacien toutes les boîtes entamées pour une destruction correcte et appropriée de ce médicament.

PACKAGE LEAFLET: INFORMATION FOR THE USER

POLYGYNAX®
vaginal capsule

Neomycin sulfate, Polymyxin sulfate, Nystatin

MAPHAR
POLYGYNAX 6 capsules vaginales
Bd. Alkimia No. 6, Qi-Sidi Bernoussi,
Casablanca / Maroc
P.R.V. : 38DH30



Read all of this leaflet carefully before you start taking this medicine as it contains important information for you.

- if you are allergic (hypersensitive) to medicine of the same family as neomycin (aminosides), polymyxin B (polypeptides) or nystatin (polyenes).
- if you are allergic (hypersensitive) to any of the ingredients of this medicine

Skinosalic®

Formes et présentations :
Pommade : Tube de 30g
Lotion : Flacon de 30g

Composition :

Bétaméthasone (DCI)	
dipropionate exprimé en	0,0
bétaméthasone.....	3,0
Acide salicylique.....	100
Excipients q.s.p.....	

Propriétés :

- Skinosalic associe dans sa formule, un dermo-corticoïde, le Bétaméthasone et un kératolytique : l'acide salicylique.

Indications :

Dermatoses corticosensibles à composante kératolytique :

- lichénification
- psoriasis
- lichen
- dermite séborrhéique à l'exception du visage.
- la forme lotion adaptée plus particulièrement au traitement des régions pileuses et des plis.

Contre indications :

- Infections bactériennes, virales, fongiques, primitives et parasitaires.
- une composante inflammatoire.
- Lésions ulcérées
- Acné et rosacée
- Hypersensibilité à l'un des composants.
- La forme pommade n'est pas adaptée aux lésions suintantes.

Effets indésirables :

- Sont à craindre en cas d'usage prolongé : atrophie cutanée, télangiectasies, vergetures, fragilité cutanée.
- Au visage, les corticoïdes peuvent créer une rosacée.
- Peut être observé un retard de cicatrisation de jambes.
- Possibilité d'effets systémiques liés au corticoïde.
- Ont été rapportées : éruptions acnéiformes.

Mises en garde et précautions d'emploi :

- Si une intolérance locale apparaît, le traitement doit être interrompu.
- Chez le nourrisson et le jeune enfant, il est recommandé d'éviter l'usage prolongé, particulièrement des phénomènes d'occlusion sous les culottes imperméables.
- Skinosalic n'est pas destinée à l'usage ophtalmique ni à l'application sur les paupières ou les muqueuses.
- L'utilisation prolongée sur le visage des corticoïdes à activité forte expose à la survenue d'une dermite cortico-induite et paradoxalement corticosensible.

Posologie et mode d'emploi :

- Étaler doucement la pommade ou la lotion sur les lésions et faire pénétrer par un léger massage.
- Dans les affections du cuir chevelu, la lotion sera appliquée raie par raie, en dépassant largement la surface à traiter.
- Les applications seront limitées à 2 fois par jour pendant une à deux semaines, une augmentation du nombre d'applications risquerait d'aggraver les effets indésirables sans améliorer les effets thérapeutiques.

Conservation :

A conserver à l'abri de la chaleur

Liste I

SKINOSALIC®
Pommade



A17911



Laboratoires Pharmaceutiques PHARMA 5
21, Rue des Asphodèles - Casablanca

A20530 FXT 10

Spasfon®

phloroglucinol 150mg / triméthylphloroglucinol 150mg

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Dénomination
SPASFON, suppositoire

Composition
Phloroglucinol hydraté 150,00 mg
quantité correspondant en phloroglucinol
anhydre à 116,70 mg
Triméthylphloroglucinol 150,00 mg
pour un suppositoire
Excipients : glycérides semi-synthétiques
solides

Forme pharmaceutique
Suppositoire
Boîte de 8

Classe pharmaco-thérapeutique
ANTISPASMODIQUE MUSCULOTROPE
(A : appareil digestif et métabolisme)
(G : système Génito-urinaire)

Nom et adresse de l'exploitant
Cephalon France
20 rue Charles Martigny
94700 MAISONS-ALFORT (France)

DAVS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est indiqué dans le traitement des douleurs spasmodiques de l'intestin, des voies biliaires, de la vessie et de l'utérus.

ATTENTION !

Dans quel(s) cas ne pas utiliser ce médicament (Contre-indications)
Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE en cas d'allergie à l'un des composants.

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

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

Mises en garde spéciales
L'ASSOCIATION DE PHLOROGLUCINOL AVEC DES ANTALGIQUES MALEURS TELS QUE LA MORPHINE OU SES DERIVES DOIT ETRE EVITEE EN RAISON DE LEUR EFFET SPASMOGENE.

Interactions
Interactions
AFIN D'EVITER
L'ENTREE PL
SIGNALER
TRAITEMEN
A VOTRE P

Grossesse -
L'utilisation
envisagée
nécessaire.
est déconseil

D'UNE FAC
COURS DI
L'ALLAITEME
L'AVIS DE V
PHARMACIEN
MENT.

COMMENT U

Posologie
3 suppositoires par jour

Mode et voie d'administration
Voie rectale

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MEDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

- Manifestations cutanéo-muqueuses et allergiques : éruption, rarement urticaire, exceptionnellement œdème de Quincke, hypertension artérielle, choc anaphylactique.

SIGNALER A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

CONSERVATION


NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.

Précautions particulières de conservation
Ce médicament doit être conservé à l'abri de la chaleur.

Fabrique Par :
ZENITH Pharma

96, Zone Industrielle Tassila Meziane Agadir - Maroc
Dr M. EL BOUHMAADJ, Pharmacien Responsable

Sous licence :

 **Cephalon**

daflon[®] 1000

Comprimé pelliculé

Fraction flavonoïdique purifiée micronisée

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient de vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice.

- 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 également dans le cas où l'effet indésirable disparaît.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne sentez aucune amélioration ou si vous vous sentez mal.

QUE CONTIENT CETTE NOTICE ?

1. Qu'est-ce que DAFLON 1000 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DAFLON 1000 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre DAFLON 1000 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables ?
5. Comment conserver DAFLON 1000 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE DAFLON 1000 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

DAFLON 1000 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ est un médicament appartenant à la classe pharmacologique des flavonoïdes. Il agit comme un vasculoprotecteur (il agit sur la paroi des vaisseaux sanguins).

Ce médicament est prescrit dans le traitement des signes fonctionnels liés à la crise hémorroïdaire.

Si les troubles hémorroïdaires ne cèdent pas en 15 jours, il est indispensable de consulter votre médecin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DAFLON 1000 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

Ne prenez jamais DAFLON 1000 mg, comprimé pelliculé :
- Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Daflon 1000 mg, comprimé pelliculé

Enfants

Sans objet

AUTRES MÉDICAMENTS ET DAFLON 1000 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ

Si vous prenez d'autres médicaments ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

DAFLON 1000 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ AVEC DES ALIMENTS ET BOISSONS

Sans objet

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.

GROSSESSE

Allaitement

Dans la phase de précaution, il est préférable d'éviter l'utilisation de Daflon pendant la grossesse.

En l'absence de données sur le passage du médicament dans le lait maternel, l'allaitement est déconseillé pendant la durée du traitement.

CONDUITE DE VÉHICULES ET UTILISATION DE MACHINES

Sans objet

DAFLON 1000 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ CONTIENT

Sans objet

DAFLON 1000 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ

Veillez à toujours conserver ce médicament dans son emballage d'origine, à l'abri de la lumière et de l'humidité.

Veillez à toujours conserver ce médicament à l'abri de la chaleur et de l'humidité.

Veillez à toujours conserver ce médicament à l'abri de la chaleur et de l'humidité.

Veillez à toujours conserver ce médicament à l'abri de la chaleur et de l'humidité.

Veillez à toujours conserver ce médicament à l'abri de la chaleur et de l'humidité.

Veillez à toujours conserver ce médicament à l'abri de la chaleur et de l'humidité.

Veillez à toujours conserver ce médicament à l'abri de la chaleur et de l'humidité.

Veillez à toujours conserver ce médicament à l'abri de la chaleur et de l'humidité.

Veillez à toujours conserver ce médicament à l'abri de la chaleur et de l'humidité.

Veillez à toujours conserver ce médicament à l'abri de la chaleur et de l'humidité.

Veillez à toujours conserver ce médicament à l'abri de la chaleur et de l'humidité.

Veillez à toujours conserver ce médicament à l'abri de la chaleur et de l'humidité.

Veillez à toujours conserver ce médicament à l'abri de la chaleur et de l'humidité.

Veillez à toujours conserver ce médicament à l'abri de la chaleur et de l'humidité.

Veillez à toujours conserver ce médicament à l'abri de la chaleur et de l'humidité.

Veillez à toujours conserver ce médicament à l'abri de la chaleur et de l'humidité.

Veillez à toujours conserver ce médicament à l'abri de la chaleur et de l'humidité.

Veillez à toujours conserver ce médicament à l'abri de la chaleur et de l'humidité.

Veillez à toujours conserver ce médicament à l'abri de la chaleur et de l'humidité.

Veillez à toujours conserver ce médicament à l'abri de la chaleur et de l'humidité.

Veillez à toujours conserver ce médicament à l'abri de la chaleur et de l'humidité.

Veillez à toujours conserver ce médicament à l'abri de la chaleur et de l'humidité.

Veillez à toujours conserver ce médicament à l'abri de la chaleur et de l'humidité.

Veillez à toujours conserver ce médicament à l'abri de la chaleur et de l'humidité.

Veillez à toujours conserver ce médicament à l'abri de la chaleur et de l'humidité.

Veillez à toujours conserver ce médicament à l'abri de la chaleur et de l'humidité.

Veillez à toujours conserver ce médicament à l'abri de la chaleur et de l'humidité.

201,00

rait pas

(ence)

15, des livres Ex-

5. COMMENT CONSERVER DAFLON 1000 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte. La date de péremption fait référence au dernier jour de la validité du médicament.

Ne jetez pas vos médicaments dans les égouts, le sol ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

CE QUE CONTIENT DAFLON 1000 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

• Les substances actives sont :

• La fraction flavonoïdique purifiée micronisée

• Les substances excipients sont :

• Fraction flavonoïdique purifiée micronisée

• Fraction flavonoïdique purifiée micronisée

• Fraction flavonoïdique purifiée micronisée

• Fraction flavonoïdique purifiée micronisée

• Fraction flavonoïdique purifiée micronisée

• Fraction flavonoïdique purifiée micronisée

• Fraction flavonoïdique purifiée micronisée

• Fraction flavonoïdique purifiée micronisée

• Fraction flavonoïdique purifiée micronisée

• Fraction flavonoïdique purifiée micronisée

• Fraction flavonoïdique purifiée micronisée

• Fraction flavonoïdique purifiée micronisée

• Fraction flavonoïdique purifiée micronisée

• Fraction flavonoïdique purifiée micronisée

• Fraction flavonoïdique purifiée micronisée

• Fraction flavonoïdique purifiée micronisée

• Fraction flavonoïdique purifiée micronisée

• Fraction flavonoïdique purifiée micronisée

• Fraction flavonoïdique purifiée micronisée

• Fraction flavonoïdique purifiée micronisée

• Fraction flavonoïdique purifiée micronisée

• Fraction flavonoïdique purifiée micronisée

• Fraction flavonoïdique purifiée micronisée

• Fraction flavonoïdique purifiée micronisée

• Fraction flavonoïdique purifiée micronisée

• Fraction flavonoïdique purifiée micronisée

• Fraction flavonoïdique purifiée micronisée

• Fraction flavonoïdique purifiée micronisée

• Fraction flavonoïdique purifiée micronisée

• Fraction flavonoïdique purifiée micronisée

• Fraction flavonoïdique purifiée micronisée

• Fraction flavonoïdique purifiée micronisée

• Fraction flavonoïdique purifiée micronisée

• Fraction flavonoïdique purifiée micronisée

• Fraction flavonoïdique purifiée micronisée

• Fraction flavonoïdique purifiée micronisée

• Fraction flavonoïdique purifiée micronisée

• Fraction flavonoïdique purifiée micronisée

• Fraction flavonoïdique purifiée micronisée

• Fraction flavonoïdique purifiée micronisée

• Fraction flavonoïdique purifiée micronisée

• Fraction flavonoïdique purifiée micronisée

• Fraction flavonoïdique purifiée micronisée

• Fraction flavonoïdique purifiée micronisée

• Fraction flavonoïdique purifiée micronisée

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est : janvier 2019

MAPMEPEL 10/19



SERVIER MAPROC
Imm. ZEVAO, Lot FATH 4
Bd Abbehiad BOUTLEB
20180 Casablanca



SERVIER MAPROC
Imm. ZEVAO, Lot FATH 4
Bd Abbehiad BOUTLEB
20180 Casablanca



SERVIER MAPROC
Imm. ZEVAO, Lot FATH 4
Bd Abbehiad BOUTLEB
20180 Casablanca



SERVIER MAPROC
Imm. ZEVAO, Lot FATH 4
Bd Abbehiad BOUTLEB
20180 Casablanca



SERVIER MAPROC
Imm. ZEVAO, Lot FATH 4
Bd Abbehiad BOUTLEB
20180 Casablanca



SERVIER MAPROC
Imm. ZEVAO, Lot FATH 4
Bd Abbehiad BOUTLEB
20180 Casablanca



SERVIER MAPROC
Imm. ZEVAO, Lot FATH 4
Bd Abbehiad BOUTLEB
20180 Casablanca



SERVIER MAPROC
Imm. ZEVAO, Lot FATH 4
Bd Abbehiad BOUTLEB
20180 Casablanca



SERVIER MAPROC
Imm. ZEVAO, Lot FATH 4
Bd Abbehiad BOUTLEB
20180 Casablanca



SERVIER MAPROC
Imm. ZEVAO, Lot FATH 4
Bd Abbehiad BOUTLEB
20180 Casablanca



SERVIER MAPROC
Imm. ZEVAO, Lot FATH 4
Bd Abbehiad BOUTLEB
20180 Casablanca



SERVIER MAPROC
Imm. ZEVAO, Lot FATH 4
Bd Abbehiad BOUTLEB
20180 Casablanca



SERVIER MAPROC
Imm. ZEVAO, Lot FATH 4
Bd Abbehiad BOUTLEB
20180 Casablanca



SERVIER MAPROC
Imm. ZEVAO, Lot FATH 4
Bd Abbehiad BOUTLEB
20180 Casablanca



SERVIER MAPROC
Imm. ZEVAO, Lot FATH 4
Bd Abbehiad BOUTLEB
20180 Casablanca



SERVIER MAPROC
Imm. ZEVAO, Lot FATH 4
Bd Abbehiad BOUTLEB
20180 Casablanca



SERVIER MAPROC
Imm. ZEVAO, Lot FATH 4
Bd Abbehiad BOUTLEB
20180 Casablanca



SERVIER MAPROC
Imm. ZEVAO, Lot FATH 4
Bd Abbehiad BOUTLEB
20180 Casablanca



SERVIER MAPROC
Imm. ZEVAO, Lot FATH 4
Bd Abbehiad BOUTLEB
20180 Casablanca



SERVIER MAPROC
Imm. ZEVAO, Lot FATH 4
Bd Abbehiad BOUTLEB
20180 Casablanca



SERVIER MAPROC
Imm. ZEVAO, Lot FATH 4
Bd Abbehiad BOUTLEB
20180 Casablanca



SERVIER MAPROC
Imm. ZEVAO, Lot FATH 4
Bd Abbehiad BOUTLEB
20180 Casablanca



SERVIER MAPROC
Imm. ZEVAO, Lot FATH 4
Bd Abbehiad BOUTLEB
20180 Casablanca



SERVIER MAPROC
Imm. ZEVAO, Lot FATH 4
Bd Abbehiad BOUTLEB
20180 Casablanca



SERVIER MAPROC
Imm. ZEVAO, Lot FATH 4
Bd Abbehiad BOUTLEB
20180 Casablanca



SERVIER MAPROC
Imm. ZEVAO, Lot FATH 4
Bd Abbehiad BOUTLEB
20180 Casablanca



SERVIER MAPROC
Imm. ZEVAO, Lot FATH 4
Bd Abbehiad BOUTLEB
20180 Casablanca



SERVIER MAPROC
Imm. ZEVAO, Lot FATH 4
Bd Abbehiad BOUTLEB
20180 Casablanca



SERVIER MAPROC
Imm. ZEVAO, Lot FATH 4
Bd Abbehiad BOUTLEB
20180 Casablanca



SERVIER MAPROC
Imm. ZEVAO, Lot FATH 4
Bd Abbehiad BOUTLEB
20180 Casablanca



SERVIER MAPROC
Imm. ZEVAO, Lot FATH 4
Bd Abbehiad BOUTLEB
20180 Casablanca



SERVIER MAPROC
Imm. ZEVAO, Lot FATH 4
Bd Abbehiad BOUTLEB
20180 Casablanca



SERVIER MAPROC
Imm. ZEVAO, Lot FATH 4
Bd Abbehiad BOUTLEB
20180 Casablanca



SERVIER MAPROC
Imm. ZEVAO, Lot FATH 4
Bd Abbehiad BOUTLEB
20180 Casablanca



SERVIER MAPROC
Imm. ZEVAO, Lot FATH 4
Bd Abbehiad BOUTLEB
20180 Casablanca



SERVIER MAPROC
Imm. ZEVAO, Lot FATH 4
Bd Abbehiad BOUTLEB
20180 Casablanca



SERVIER MAPROC
Imm. ZEVAO, Lot FATH 4
Bd Abbehiad BOUTLEB
20180 Casablanca



SERVIER MAPROC
Imm. ZEVAO, Lot FATH 4
Bd Abbehiad BOUTLEB
20180 Casablanca



SERVIER MAPROC
Imm. ZEVAO, Lot FATH 4
Bd Abbehiad BOUTLEB
20180 Casablanca



SERVIER MAPROC
Imm. ZEVAO, Lot FATH 4
Bd Abbehiad BOUTLEB
20180 Casablanca



SERVIER MAPROC
Imm. ZEVAO, Lot FATH 4
Bd Abbehiad BOUTLEB
20180 Casablanca



SERVIER MAPROC
Imm. ZEVAO, Lot FATH 4
Bd Abbehiad BOUTLEB
20180 Casablanca



(DICLOFENAC SODIQUE)

COMPOSITION

Spécialités	Diclophéma 5 ⁺ 75 mg injectables
Composants	
Diclofenac sodique	75 mg
Excipients	q.s.p. 3 ml

INDICATIONS

CONTRA-INDICATIONS

Le produit ne doit pas être administré en cas d'entérriques, de grossesse, durant l'allaitement ou en cours de traitement avec les anticoagulants. Comme d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, après administration d'acide acétylsalicylique, la synthèse des prostaglandines est inhibée.

EFFETS INDESIRABLES

Surtout au début du traitement on pourra enregistrer diarrhées, flatulences.

Si des troubles plus graves se présentent (selles foncées ou noires, vomissements, douleurs abdominales, etc.), consultez un médecin.

Rarement, on aura des manifestations allergiques telles et/ou réactions anaphylactiques ou anaphylactoïdes.

Quelquefois, on a enregistré des troubles du SNC tels que l'asthénie, éblouissements.

En cas particulier dans les traitements prolongés, peut une augmentation des transaminases, l'ulcère, des altérations (anémie aplasique), une insuffisance rénale, un syndrome r. Quelquefois, rarement, chez des sujets l'emploi des sup. phénomènes collatéraux locaux et transitoires (indures, tén-

POSOLOGIE

Comprimés gastro-résistants de 50 mg : Thérapie de
Thérapie prolongée : 1 comprimé, 2 fois/jour (le matin et le
réduction de la posologie).

Administerer durant ou après les repas (le petit déjeuner et le dîner).
Suppositoires de 100 mg : 1 suppositoire, 1-2 fois/jour.

La thérapie rectale peut être associée à la thérapie orale : 1 suppositoire, le soir, et 1 comprimé de 50 mg lors du petit déjeuner.

Ampoules injectables de 75 mg : 1 ampoule/jour par voie intramusculaire pendant 2 jours puis passer aux comprimés ou aux suppositoires.

PRESENTATIONS

Boîte de 20 comprimés gastro-résistants de 50 mg.

Boîte de 10 suppositoires de 100 mg.

Boîte de 6 ampoules injectables de 75 mg.

Boîte de 2 ampoules injectables de 75 mg.

NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS
LISTE II

A19452
FXT 4

Laboratoires PHARMA 5 - Yasmine LAHLOU FILALI - Pharmacien Responsable



