

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 : N° P19-0003409

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 551 Société : RAM
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☒ Autre : Veuve
Nom & Prénom : FAZROUN RKIA Date de naissance : 11/1/1947
Adresse : 173 SAFI 2 BLED EL JED - SAFI
Tél. : 0661 58 79 73 Total des frais engagés : 10 27,30 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : Dr Mahmoud BEDDA
Chirurgien Traumatologue et Orthopédiste
9, Bd. P. My Abdellah, de chaussée N°29
Marrakech - Tél/Fax : 05 24 23 08 17
Date de consultation : 24/12/2022
Nom et prénom du malade : FAZROUN RKIA Age : 75
Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie :
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :
Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : SAFI Le : 24/12/2022
Signature de l'adhérent(e) :

Adresses Mails utiles

- Reclamation : 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

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
24/12/22	G		GT	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE KAADOUR 53, route Ben Rachid, Agdal, Marrakech 05 24 44 85 55	24/12/22	1027,30

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

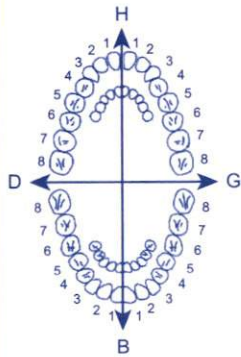
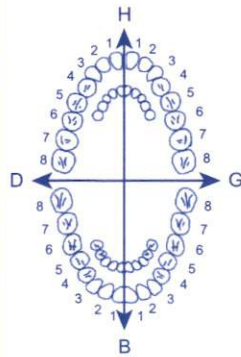
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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 colspan="2">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 colspan="2">B</td> </tr> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>	
	H																	
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	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

Dr. MAHMOUD BEDDA

Chirurgien Traumatologue et Orthopédiste

D.S.M.A. De L'Université de Lyon 1 et d'Amiens (FRANCE)
Ancien Chirurgien du Centre Hospitalier de Compiègne (FRANCE)
Membre de la SOFCOT

Maladies Chirurgie des OS et Articulations
(Adultes et Enfants)

Arthroscopie du genou/Maladie du Sport
Prothèses du genou et Hanche

INPE : 071171607



الدكتور محمود بدا

اختصاصي في جراحة العظام والمفاصل

دبلوم الاختصاص المعقم من جامعة ليون وأميان (فرنسا)
جراح سابق بالمركز الإستشفائي لكومبيان (فرنسا)
عضو في الجمعية الفرنسية لجراحة العظام والمفاصل

أمراض وجراحة العظام والمفاصل (الكبار والصغار)
جراحة الركبة بالمنظار/ الطب الرياضي
الجراحة التوعيقية للركبة والورك

ICE : 001674495000044

Marrakech le : 24/12/2022 : مراكش في

FALSAH R K I A

60,00 x 2

1) FERPLEX

(1 ms)
+++

49,70 x 3

2) Deplazant 6mg

tip et 11kg

(1 ms)

188,00 x 3

3) pro subch

55,00

2kg

(3ms)

4) ALKINE

49,60 x 2

1kg

5) 2-une 1mm

1kg

(x2)

1027,30

2ms

(3ms)

Urgence : 06 61 31 39 61 : المستعجلات

9, Boulevard Prince Moulay Abdellah (route de safi)
près de Rés.Fatima Zahra et Lycée Sahnoun,
Rez de chaussée N°29 - Marrakech

Tél./Fax : 05 24 29 08 17

RDV

NOTICE D'INFORMATION POUR LES UTILISATEURS

FERPLEX 40 mg, Solution Orale

Fer protéinsuccinylate

Boîte de 10 flacons de 15 ml

Veillez lire attentivement l'inté avant d'utiliser ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la consulter.
- Si vous avez toute autre question ou si vous avez besoin de plus d'informations, demandez-les à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit.
- Ne le donnez jamais à quelqu'un dont les symptômes sont identiques, cela pourrait lui être nuisible.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Contenu de la notice :

1. Qu'est-ce que FERPLEX 40 mg solution orale et dans quels cas est-il utilisé.
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FERPLEX 40 mg solution orale.
3. Comment prendre FERPLEX 40 mg solution orale.
4. Quels sont les effets indésirables éventuels.
5. Comment conserver FERPLEX 40 mg solution orale.
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE FERPLEX 40 MG SOLUTION ORALE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ :

Classe pharmacothérapeutique : Fer trivalent, préparations orales. FERPLEX 40 mg solution orale est un médicament qui apporte du fer aux globules rouges dans le sang, pour le traitement des carences de fer ainsi que le traitement de l'anémie (diminution du taux d'hémoglobine ainsi que du nombre et de la dimension des globules rouges), due à cette carence en fer.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE FERPLEX 40 MG SOLUTION ORALE :

Ne prenez jamais FERPLEX 40 mg solution orale dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au Fer protéinsuccinylate ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes allergique aux protéines lactées.
- Si vous souffrez d'une maladie qui provoque une accumulation de fer dans l'organisme (Hemosidrose et Hémochromatose).
- Si vous souffrez d'une pancréatite (inflammation du pancréas) ou d'une cirrhose hépatique (maladie chronique du foie qui se caractérise par la formation de lésions de fibrose ou de « cicatrices » dans le tissu hépatique et qui altère sa structure et son fonctionnement normal) dues à une accumulation de fer.
- Si vous souffrez d'une anémie sans carence en fer.

Faites attention avec FERPLEX 40 mg :

- En cas de carence en fer ou d'anémie, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Prise ou utilisation d'autres médicaments :

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre

médecin ou à votre pharmacien.

FERPLEX 40 mg solution buvable peut réduire l'absorption intestinale et donc l'effet de certains médicaments, tels que :

Antibiotiques de la classe des quinolones et des tétracyclines.

- Si vous prenez d'autres médicaments visant à traiter les problèmes osseux (ostéoporose), comme des bisphosphonates.

l'aspirine utilisée pour l'arthrite (inflammation des articulations).

l'hydrochlorure, utilisée pour le traitement de l'hypertension

l'insuline, utilisée pour le traitement de l'hypothyroïdie (glande endocrine peu active).

et le carbimazole utilisés pour le traitement de la maladie de Basedow.

le fentanyl, utilisé en prévention de rejet de greffe.

L'absorption intestinale du fer et ainsi l'efficacité du FERPLEX 40 mg solution orale peut être réduite si l'administration est accompagnée par les médicaments mentionnés ci-dessus. Il est nécessaire d'espacer d'au moins deux heures la prise du FERPLEX et celle des médicaments suivants :

- Antiacides, habituellement utilisés chez les patients qui souffrent d'acidité gastrique.
- Chloramphénicol (antibiotique).
- Cholestyramine, utilisé chez les patients ayant une hypercholestérolémie.

Médicaments pour le traitement de l'ulcère gastrique ou le reflux gastro-œsophagique comme l'oméprazole, le lansoprazole et le pantoprazole.

Risque d'interférences avec les tests diagnostiques :

Ce médicament peut interférer avec les analyses en laboratoire pour la recherche de sang occulte dans les selles.

Prise de FERPLEX 40 mg solution orale avec les aliments et boissons :

Certains aliments végétaux, le lait, le café et le thé diminuent l'absorption du fer. Il est donc nécessaire d'espacer d'au moins deux heures l'administration de FERPLEX 40 mg et la prise de ces aliments.

L'absorption des dérivés de fer peut être augmentée suite à l'ingestion de jus citrique (orange, citron, etc.) fraîchement pressé.

Grossesse et allaitement :

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

FERPLEX est indiqué pendant la grossesse et l'allaitement pour le traitement des carences en fer, il n'y a donc aucune précaution particulière à prendre.

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

Aucun effet sur l'aptitude à la conduite et l'utilisation de machines n'a été observé.

Informations importantes concernant certains composants de FERPLEX 40 mg solution orale :

Ce médicament contient 1400 mg de sorbitol par flacon.

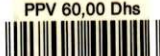
Le sorbitol est une source de fructose. Si votre médecin vous a dit que vous (ou votre enfant) avez une intolérance à certains sucres, ou si vous avez reçu un diagnostic d'intolérance héréditaire au fructose (IFH), une maladie génétique rare, dans laquelle le patient ne peut pas décomposer le fructose, vous (ou votre enfant) consultez votre médecin avant de prendre ce médicament. Le sorbitol peut

FERPLEX® 40 mg

Fer protéinsuccinylate

Boîte de 10 Flacons buvables

PPV 60,00 Dhs



6 118001 440016

NOTICE D'INFORMATION POUR LES UTILISATEURS

FERPLEX 40 mg, Solution Orale

Fer protéinsuccinylate

Boîte de 10 flacons de 15 ml

Veillez lire attentivement l'inté avant d'utiliser ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la consulter.
- Si vous avez toute autre question ou si vous avez besoin de plus d'informations, demandez-les à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit.
- Ne le donnez jamais à quelqu'un qui ne présente pas les mêmes symptômes identiques, cela pourrait lui nuire.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Contenu de la notice :

1. Qu'est-ce que FERPLEX 40 mg solution orale et dans quels cas est-il utilisé.
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FERPLEX 40 mg solution orale.
3. Comment prendre FERPLEX 40 mg solution orale.
4. Quels sont les effets indésirables éventuels.
5. Comment conserver FERPLEX 40 mg solution orale.
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE FERPLEX 40 MG SOLUTION ORALE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ :

Classe pharmacothérapeutique : Fer trivalent, préparations orales. FERPLEX 40 mg solution orale est un médicament qui apporte du fer aux globules rouges dans le sang, pour le traitement des carences de fer ainsi que le traitement de l'anémie (diminution du taux d'hémoglobine ainsi que du nombre et de la dimension des globules rouges), due à cette carence en fer.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE FERPLEX 40 MG SOLUTION ORALE :

Ne prenez jamais FERPLEX 40 mg solution orale dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au Fer protéinsuccinylate ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes allergique aux protéines lactées.
- Si vous souffrez d'une maladie qui provoque une accumulation de fer dans l'organisme (Hemosidrose et Hémochromatose).
- Si vous souffrez d'une pancréatite (inflammation du pancréas) ou d'une cirrhose hépatique (maladie chronique du foie qui se caractérise par la formation de lésions de fibrose ou de « cicatrices » dans le tissu hépatique et qui altère sa structure et son fonctionnement normal) dues à une accumulation de fer.
- Si vous souffrez d'une anémie sans carence en fer.

Faites attention avec FERPLEX 40 mg :

- En cas de carence en fer ou d'anémie, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Prise ou utilisation d'autres médicaments :

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre

médecin ou à votre pharmacien.

FERPLEX 40 mg solution buvable peut réduire l'absorption intestinale et donc l'effet de certains médicaments, tels que :

Antibiotiques de la classe des quinolones et des tétracyclines.

- Si vous prenez d'autres médicaments visant à traiter les problèmes osseux (ostéoporose), comme des bisphosphonates.

l'aspirine utilisée pour l'arthrite (inflammation des articulations).

l'hydrochlorure, utilisée pour le traitement de l'hypertension

l'insuline, utilisée pour le traitement de l'hypothyroïdie (glande endocrine peu active).

et le carbimide utilisés pour le traitement de la maladie de

la maladie de la moelle osseuse, utilisé en prévention de rejet de greffe.

L'absorption intestinale du fer et ainsi l'efficacité du FERPLEX 40 mg solution orale peut être réduite si l'administration est accompagnée par les médicaments mentionnés ci-dessus. Il est nécessaire d'espacer d'au moins deux heures la prise du FERPLEX et celle des médicaments suivants :

- Antiacides, habituellement utilisés chez les patients qui souffrent d'acidité gastrique.
- Chloramphénicol (antibiotique).
- Cholestyramine, utilisé chez les patients ayant une hypercholestérolémie.

Médicaments pour le traitement de l'ulcère gastrique ou le reflux gastro-œsophagique comme l'oméprazole, le lansoprazole et le pantoprazole.

Risque d'interférences avec les tests diagnostiques :

Ce médicament peut interférer avec les analyses en laboratoire pour la recherche de sang occulte dans les selles.

Prise de FERPLEX 40 mg solution orale avec les aliments et boissons :

Certains aliments végétaux, le lait, le café et le thé diminuent l'absorption du fer. Il est donc nécessaire d'espacer d'au moins deux heures l'administration de FERPLEX 40 mg et la prise de ces aliments.

L'absorption des dérivés de fer peut être augmentée suite à l'ingestion de jus citrique (orange, citron, etc.) fraîchement pressé.

Grossesse et allaitement :

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

FERPLEX est indiqué pendant la grossesse et l'allaitement pour le traitement des carences en fer, il n'y a donc aucune précaution particulière à prendre.

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

Aucun effet sur l'aptitude à la conduite et l'utilisation de machines n'a été observé.

Informations importantes concernant certains composants de FERPLEX 40 mg solution orale :

Ce médicament contient 1400 mg de sorbitol par flacon.

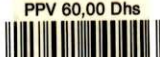
Le sorbitol est une source de fructose. Si votre médecin vous a dit que vous (ou votre enfant) avez une intolérance à certains sucres, ou si vous avez reçu un diagnostic d'intolérance héréditaire au fructose (IFH), une maladie génétique rare, dans laquelle le patient ne peut pas décomposer le fructose, vous (ou votre enfant) consultez votre médecin avant de prendre ce médicament. Le sorbitol peut

FERPLEX[®] 40 mg

Fer protéinsuccinylate

Boîte de 10 Flacons buvables

PPV 60,00 Dhs



6 118001 440016

NOTICE

DEFLAZACORTE GT 6 mg, comprimés sécables en boîte de 20 et 60 DEFLAZACORTE GT 30 mg, comprimés sécables en boîte de 10 et 20

DCI : Déflazacort

Lot: SL1176A
Per: 10/2025
PPV: 49DH70

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la consulter.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur nuire, 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.



Que contient cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE DEFLAZACORTE GT, COMPRIMÉ SÉCABLE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

DEFLAZACORTE GT ne doit pas être administré pendant la grossesse et la période de lactation, mais il est de la responsabilité du médecin d'évaluer le rapport risque/bénéfice et de décider de la meilleure approche thérapeutique.

Capacité à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

DEFLAZACORTE GT n'a aucune incidence sur votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines.

Ce médicament contient du lactose. Si votre médecin vous a informée d'une intolérance à certains sucres, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

COMMENT PRENDRE DEFLAZACORTE GT, COMPRIMÉ SÉCABLE ?

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

Prenez ce médicament exactement comme indiqué par votre médecin ou votre pharmacien. Parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien si vous avez des questions.

DEFLAZACORTE GT est destiné à l'administration par voie orale, de préférence le matin, sauf indication contraire de votre médecin.

La dose doit toujours être prescrite par le médecin. La dose recommandée est :

Adultes :

Maladie aiguë : doses variables, pouvant dépasser la limite usuelle de 90 mg/jour, jusqu'à 120 mg/jour pendant plusieurs jours. Selon la réponse thérapeutique.

NOTICE

DEFLAZACORTE GT 6 mg, comprimés sécables en boîte de 20 et 60 DEFLAZACORTE GT 30 mg, comprimés sécables en boîte de 10 et 20

DCI : Déflazacort

Lot: SL1176A
Per: 10/2025
PPV: 49DH70

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la consulter.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur nuire, 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.



Que contient cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE DEFLAZACORTE GT, COMPRIMÉ SÉCABLE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

DEFLAZACORTE GT ne doit pas être administré pendant la grossesse et la période de lactation, mais il est de la responsabilité du médecin d'évaluer le rapport risque/bénéfice et de décider de la meilleure approche thérapeutique.

Capacité à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

DEFLAZACORTE GT n'a aucune incidence sur votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines.

Ce médicament contient du lactose. Si votre médecin vous a informée d'une intolérance à certains sucres, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

COMMENT PRENDRE DEFLAZACORTE GT, COMPRIMÉ SÉCABLE ?

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

Prenez ce médicament exactement comme indiqué par votre médecin ou votre pharmacien. Parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien si vous avez des questions.

DEFLAZACORTE GT est destiné à l'administration par voie orale, de préférence le matin, sauf indication contraire de votre médecin.

La dose doit toujours être prescrite par le médecin. La dose recommandée est :

Adultes :

Maladie aiguë : doses variables, pouvant dépasser la limite usuelle de 90 mg/jour, jusqu'à 120 mg/jour pendant plusieurs jours. Selon la réponse thérapeutique.

NOTICE

**DEFLAZACORTE GT 6 mg, comprimés sécables
en boîte de 20 et 60
DEFLAZACORTE GT 30 mg, comprimés sécables
en boîte de 10 et 20**

DCI : Déflazacort

Lot: SL1176A
Per: 10/2025
PPV: 49DH70

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la consulter.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur nuire, 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.



Que contient cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE DEFLAZACORTE GT, COMPRIMÉ SÉCABLE ET DANS QUELS CAS EST-IL INDICÉ ?

DEFLAZACORTE GT ne doit pas être administré pendant la grossesse et la période de lactation, mais il est de la responsabilité du médecin d'évaluer le rapport risque/bénéfice et de décider de la meilleure approche thérapeutique.

Capacité à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

DEFLAZACORTE GT n'a aucune incidence sur votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines.

Ce médicament contient du lactose. Si votre médecin vous a informée d'une intolérance à certains sucres, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

COMMENT PRENDRE DEFLAZACORTE GT, COMPRIMÉ SÉCABLE ?

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

Prenez ce médicament exactement comme indiqué par votre médecin ou votre pharmacien. Parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien si vous avez des questions.

DEFLAZACORTE GT est destiné à l'administration par voie orale, de préférence le matin, sauf indication contraire de votre médecin.

La dose doit toujours être prescrite par le médecin. La dose recommandée est :

Adultes :

Maladie aiguë : doses variables, pouvant dépasser la limite usuelle de 90 mg/jour, jusqu'à 120 mg/jour pendant plusieurs jours. Selon la réponse thérapeutique.



PIASCLEDINE® 300 mg, gélule

Insaponifiables d'avocat et de soja

Veillez 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 ces indications et les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de ces informations.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour plus d'informations.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. 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 constatez aucune amélioration ou si vous vous sentez de plus en plus mal.

Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.



Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que PIASCLEDINE 300 mg, gélule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
3. Comment prendre PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE PIASCLEDINE 300 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament contient une substance active extraite d'huiles d'avocat et de soja.

Ce médicament agit sur les articulations (il appartient au groupe de médicaments appelés autres agents anti-inflammatoires et antirhumatismaux, non stéroïdiens).

Ce médicament agit également sur les gencives.

Ce médicament est indiqué en traitement symptomatique (douleur et gêne fonctionnelle) à

5. COMMENT CONSERVER PIASCLEDINE 300 mg,

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

- Régurgitations qui peuvent être évitées en prenant la gélule au milieu du repas.
- Rares réactions allergiques.
- Exceptionnelles atteintes hépatiques avec modification du bilan hépatique.
- Diarrhées et douleurs de l'estomac.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER PIASCLEDINE 300 mg,



PIASCLEDINE® 300 mg, gélule

Insaponifiables d'avocat et de soja

Veillez 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 ces indications et les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de ces informations.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour plus d'informations.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. 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 constatez aucune amélioration ou si vous vous sentez de plus en plus mal.

Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.



Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que PIASCLEDINE 300 mg, gélule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
3. Comment prendre PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE PIASCLEDINE 300 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament contient une substance active extraite d'huiles d'avocat et de soja.

Ce médicament agit sur les articulations (il appartient au groupe de médicaments appelés autres agents anti-inflammatoires et antirhumatismaux, non stéroïdiens).

Ce médicament agit également sur les gencives.

Ce médicament est indiqué en traitement symptomatique (douleur et gêne fonctionnelle) à

5. COMMENT CONSERVER PIASCLEDINE 300 mg,

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

- Régurgitations qui peuvent être évitées en prenant la gélule au milieu du repas.
- Rares réactions allergiques.
- Exceptionnelles atteintes hépatiques avec modification du bilan hépatique.
- Diarrhées et douleurs de l'estomac.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER PIASCLEDINE 300 mg,



PIASCLEDINE® 300 mg, gélule

Insaponifiables d'avocat et de soja

Veillez 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 ces indications et les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de ces informations.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour plus d'informations.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. 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 constatez aucune amélioration ou si vous vous sentez de plus en plus mal.

Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.



Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que PIASCLEDINE 300 mg, gélule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
3. Comment prendre PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE PIASCLEDINE 300 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament contient une substance active extraite d'huiles d'avocat et de soja.

Ce médicament agit sur les articulations (il appartient au groupe de médicaments appelés autres agents anti-inflammatoires et antirhumatismaux, non stéroïdiens).

Ce médicament agit également sur les gencives.

Ce médicament est indiqué en traitement symptomatique (douleur et gêne fonctionnelle) à

5. COMMENT CONSERVER PIASCLEDINE 300 mg,

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

- Régurgitations qui peuvent être évitées en prenant la gélule au milieu du repas.
- Rares réactions allergiques.
- Exceptionnelles atteintes hépatiques avec modification du bilan hépatique.
- Diarrhées et douleurs de l'estomac.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER PIASCLEDINE 300 mg,

PROPRIÉTÉS:

Gel de massage pour soulager les douleurs musculaires. ALGIKINE PLUS contient de la Glucosamine, Curcuma et l'Harpagophytum qui procurent un meilleur confort au niveau des muscles et des articulations.

Il permet d'apaiser les douleurs chez les sportifs après un effort physique.

ALGIKINE

+PLUS

**CONFORT MUSCULAIRE
ET ARTICULAIRE**

UTILISATION

Confort n
articulaire.

LOT: 2515
EXP: 08/25
PPC: 95.00DH

SAMINE

CE N° 200122018/UPCH/DMP20
du 06/12/2018

PRECAUTIONS D'U

Ne pas avaler.

Ne pas appl

les plaies, pe

ou les muqu

visage et les yeux.

Usage externe unique-

ment.



**OPHYTUM
ICA
CUMA**

MODE D'EMPLOI:

Appliquer sur les zones concernées. En

massages légers,

jusqu'à pénétration

complète. Répéter 2

fois par jour.



e60g

Notice :
Information de l'utilisateur
D-CURE FORTE 100.000 U.I.
solution buvable en ampoule, boîtes de 3.
Cholécalférol (Vitamine D 3).

PPV: 49,60 DH
LOT: 22H22
EXP: 08/2025

Veuillez lire attentivement
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 en avoir besoin.
- Adressez-vous à votre pharmacien.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables mentionnés dans cette notice.
- Vous devez-vous adresser à votre pharmacien.



Remboursable

Si vous ressentez l'un des effets indésirables mentionnés dans cette notice, ou si vous sentez moins bien, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

QUE CONTIENT CETTE NOTICE ?

1. Qu'est-ce que D-Cure forte ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser D-Cure forte ?
3. Comment prendre D-Cure forte ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver D-Cure forte ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE D-CURE FORTE ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

- Classe pharmaceutique : Vitamines.
- Indications thérapeutiques : D-CURE FORTE 100.000 U.I. est utilisé en tant que traitement d'attaque pour la carence en vitamine D.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER D-CURE FORTE ?

N'utilisez pas D-CURE FORTE :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au cholécalférol ou à tout autre excipient de D-CURE FORTE (cf. rubrique 6).
- si vous avez moins de 18 ans.
- si vous souffrez d'hypercalcémie (augmentation du taux de calcium dans le sang) et/ou
- si vous souffrez d'hypercalciurie (augmentation du taux de calcium dans les urines).
- si vous souffrez de pseudo-hypoparathyroïdisme (perturbation du métabolisme de l'hormone parathyroïdienne), puisque le besoin en vitamine D peut être réduit lors de phases de sensibilité normale à la vitamine D. Dans ce cas, il y a un risque de surdosage prolongé. Des dérivés de la vitamine D qui se régulent mieux sont disponibles dans ces cas.
- si vous avez une prédisposition à la formation de calculs rénaux contenant du calcium.
- si vous avez une hypervitaminose D.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Utilisez D-CURE FORTE avec précaution :

- si vous présentez des troubles de l'excrétion urinaire de calcium et de phosphate,
- si vous êtes actuellement traité par des dérivés de benzothiadiazine (utilisés pour stimuler l'excrétion urinaire),
- chez les patients immobilisés puisqu'ils risquent de développer une hypercalcémie, (augmentation du taux de calcium dans le sang) et une hypercalciurie (augmentation du taux de calcium dans les urines)
- si vous souffrez de sarcoidose compte tenu du risque accru de conversion de la vitamine D en son métabolite actif. Dans ce cas, il y a lieu de surveiller la calcémie et la calciurie.

Il y a lieu de surveiller l'effet sur le métabolisme calcique et phosphorique chez les patients souffrant d'insuffisance rénale traités avec D-CURE FORTE.

Si d'autres médicaments contenant de la vitamine D sont prescrits, la dose de vitamine D contenue dans D-CURE FORTE doit être prise en considération. L'administration supplémentaire de vitamine D ou de calcium ne peut se faire que sous surveillance médicale. Dans ces cas, les taux de calcium dans le sang et dans les urines doivent être contrôlés.

En cas de traitement prolongé avec D-CURE FORTE, il est recommandé de contrôler les taux de calcium dans le sang et les urines ainsi que la fonction rénale par dosage de la créatinine sérique. La surveillance est particulièrement importante chez les personnes âgées recevant un traitement concomitant par oxydes phosphorés (utilisés pour stimuler la fonction cardiaque) ou diurétiques (utilisés pour stimuler l'excrétion

Notice :
Information de l'utilisateur
D-CURE FORTE 100.000 U.I.
solution buvable en ampoule, boîtes de 3.
Cholécalférol (Vitamine D 3).

PPV: 49,60 DH
LOT: 22H22
EXP: 08/2025

Veuillez lire attentivement
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 en avoir besoin.
- Adressez-vous à votre pharmacien.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables mentionnés dans cette notice.
- Vous devez-vous adresser à votre pharmacien.



Remboursable

Si vous ressentez l'un des effets indésirables mentionnés dans cette notice, ou si vous sentez moins bien, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

QUE CONTIENT CETTE NOTICE ?

1. Qu'est-ce que D-Cure forte ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser D-Cure forte ?
3. Comment prendre D-Cure forte ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver D-Cure forte ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE D-CURE FORTE ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

- Classe pharmaceutique : Vitamines.
- Indications thérapeutiques : D-CURE FORTE 100.000 U.I. est utilisé en tant que traitement d'attaque pour la carence en vitamine D.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER D-CURE FORTE ?

N'utilisez pas D-CURE FORTE :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au cholécalférol ou à tout autre excipient de D-CURE FORTE (cf. rubrique 6).
- si vous avez moins de 18 ans.
- si vous souffrez d'hypercalcémie (augmentation du taux de calcium dans le sang) et/ou
- si vous souffrez d'hypercalciurie (augmentation du taux de calcium dans les urines).
- si vous souffrez de pseudo-hypoparathyroïdisme (perturbation du métabolisme de l'hormone parathyroïdienne), puisque le besoin en vitamine D peut être réduit lors de phases de sensibilité normale à la vitamine D. Dans ce cas, il y a un risque de surdosage prolongé. Des dérivés de la vitamine D qui se régulent mieux sont disponibles dans ces cas.
- si vous avez une prédisposition à la formation de calculs rénaux contenant du calcium.
- si vous avez une hypervitaminose D.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Utilisez D-CURE FORTE avec précaution :

- si vous présentez des troubles de l'excrétion urinaire de calcium et de phosphate,
- si vous êtes actuellement traité par des dérivés de benzothiadiazine (utilisés pour stimuler l'excrétion urinaire),
- chez les patients immobilisés puisqu'ils risquent de développer une hypercalcémie, (augmentation du taux de calcium dans le sang) et une hypercalciurie (augmentation du taux de calcium dans les urines)
- si vous souffrez de sarcoidose compte tenu du risque accru de conversion de la vitamine D en son métabolite actif. Dans ce cas, il y a lieu de surveiller la calcémie et la calciurie.

Il y a lieu de surveiller l'effet sur le métabolisme calcique et phosphorique chez les patients souffrant d'insuffisance rénale traités avec D-CURE FORTE.

Si d'autres médicaments contenant de la vitamine D sont prescrits, la dose de vitamine D contenue dans D-CURE FORTE doit être prise en considération. L'administration supplémentaire de vitamine D ou de calcium ne peut se faire que sous surveillance médicale. Dans ces cas, les taux de calcium dans le sang et dans les urines doivent être contrôlés.

En cas de traitement prolongé avec D-CURE FORTE, il est recommandé de contrôler les taux de calcium dans le sang et les urines ainsi que la fonction rénale par dosage de la créatinine sérique. La surveillance est particulièrement importante chez les personnes âgées recevant un traitement concomitant par oxydes phosphoriques (utilisés pour stimuler la fonction cardiaque) ou diurétiques (utilisés pour stimuler l'excrétion