

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

- 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

N° M21- 069803

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 8042 Société : R.A.M.

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : MAHBOUB Moutaha

Date de naissance : 1953

Adresse : NOUSSER

Tél. : 0663793044 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 29/12/2022

Nom et prénom du malade : NAJMA K. K. Age :

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

Nature de la maladie : C. hémorroïdaire

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 : 13/01/2023 Le : 10/01/2023

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
21/12/2013	Ln	Cu	1300.17 af	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	29/11/2013	4841.20
	11/12/2013	11620

ANALYSES RADIOGRAPHIQUES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

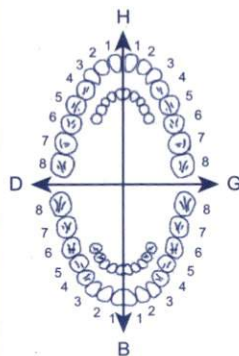
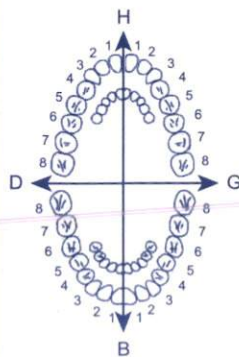
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

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> <p>[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			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																		
				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

Docteur Ahlam Zguiouar

Lauréate de la faculté
De Casablanca

Ex-Médecin Interne à l'hôpital
Moulay Youssef de Casablanca

Médecine Générale - Échographie

ECG- Suivi de grossesse - Diabète - hypertension artérielle
Conseil nutrition



الدكتورة أحلام ازغوار

مخرجة كلية الطب

بالدار البيضاء

حسبة داخلية سابقا بمستشفى

مولاي يوسف بالدار البيضاء

الطب العام - الفحص بالصدر

تخطيط القلب - تتبع الحمل - مرض السكري و الضغط الدموي
الحماية العلاجية

ORDONNANCE

Déroua le : 10/01/2023

Neima Kraoua

LOT 221392 1
EXP 05 2025
PPV 62.50

HÉMOREÏNE

LOT: 3118 Tube de 30g
EXP: 10/25
PPC: 48.60DH

ELFAIZ
Déroua

9
20

log.

LOT 223082 1
EXP 09 2025
PPV 35.70

PHARMACIE ELFAIZ

N°50 Lot Khayra 2 Déroua

Tel: 0522515869

INRE: 062271030

26 تجزئة النسيم (بدر الخير) الطابق الأول الشقة 3 الدروة

26 Lotissement Nassim (Badr el khayr) 1er étage appartement 3 Déroua

Tel: 07-00-86-13-43 / Gsm: 06-76-67-07-80

Docteur Ahlam Zguiouar

Lauréate de la faculté

De Casablanca

Ex-Médecin Interne à l'hôpital

Moulay Youssef de Casablanca

Médecine Générale - Échographie

ECG - Suivi de grossesse - Diabète - hypertension artérielle

Conseil nutrition



الدكتورة أحلام ازكوار

خريجة كلية الطب

بـالدار البيضاء

خصيصة دخلية سابقا بمستشفى

مولاي يوسف بـالدار البيضاء

الطب العام - الفحص بالصدى

تخطيط القلب - تتبع الحمل - مرض السكري و الضغط الدموي

الحمية العلاجية

ORDONNANCE

Déroua le: 29/12/2021

Naima K RABUA

30,00 KALSH long 1-0-0 7.

16,00 + 19,30
Titoneline Gem à la lidocaine 8x

8x eulob e de la cream x 2h - 10g

99,50
- Adiaf-bor Transil 1 f x 16

T: 484,20

122,70 x 2
Daflon 800mg 14 x 2h

30,00
Pui: 14 x 2h

10g x 10g

30,00
Scalofic 37,11/37c 14 x 2h

44,00
Bewinon 200 14 x 2h

26 تجزئة النسيم (بدر الخير) الطابق الأول الشقة 3 الدروة

26 Lotissement Nassim (Badr el khayr) 1er étage appartement 3 Deroua

Tel: 07-00-86-13-43 / Gsm: 06-76-67-07-80

[illegible]

daflon® 500mg

30 comprimés pelliculés



6 118000 100041

246400030-04

QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : VASCULOPROTECTEURS/MÉDICAMENTS AGISSANT SUR LES CAPILLAIRES/BIOFLAVONOÏDES-code ATC : C05CA53: système cardiovasculaire

Ce médicament est un veinotonique (il augmente le tonus des veines) et un vasculoprotecteur (il augmente la résistance des petits vaisseaux sanguins).

Il est préconisé dans le traitement des troubles de la circulation veineuse (jambes lourdes, douleurs, impatiences du primo-décubitus) et dans le traitement des signes fonctionnels liés à la crise hémorroïdaire.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DAFLON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

Ne prenez jamais DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé :

Si vous êtes allergique à la fraction flavonoïque purifiée micronisée ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la notice.

Avertissements et précautions

Crise

500mg

pelliculé
purifiée micronisée

avant de prendre ce médicament importantes pour vous.

ment en suivant scrupuleusement les
par votre médecin ou votre pharmacien.

sur l'ordonnance de la notice.

nation.

à votre médecin
indésirable qui ne

sentez aucune

quels cas est-il

DAFLON 500 mg,

PLICULÉ ET DANS

Crise hémorroïdaire ; la dose recommandée est de 6 comprimés par jour pendant 4 jours, puis 4 comprimés par jour pendant les 3 jours suivants au moment des repas.

Si vous avez pris plus de DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Les données concernant le surdosage avec Daflon sont limitées mais les symptômes rapportés incluent diarrhée, nausée, douleur abdominale, prurit et rash.

Si vous oubliez de prendre DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé
Sans objet

Si vous arrêtez de prendre DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé
Sans objet

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.

La fréquence des effets indésirables possibles listés ci-dessous est définie en utilisant le système suivant :

- très fréquent (affecte plus de 1 utilisateur sur 10)
- fréquent (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 100)
- peu fréquent (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 1 000)
- rare (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 10 000)
- très rare (affecte moins de 1 utilisateur sur 10 000)
- fréquence inconnue (les données disponibles ne permettent pas d'estimer la fréquence)

Ils peuvent inclure :

- Fréquent : diarrhée, dyspepsie, nausée, vomissement.
- Peu fréquent : colite.
- Rare : sensations vertigineuses, céphalées, malaise, rash, prurit, urticaire.
- Fréquence inconnue : douleur abdominale, œdème isolé du visage, des paupières, des lèvres. Exceptionnellement, œdème de Quincke.

Déclaration des effets secondaires

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. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER DAFLON 500 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 ce mois.

Pas de conditions particulières de conservation.

Ne jetez aucun médicament au tout à l'égout 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

daflon® 500mg

30 comprimés pelliculés



6 118000 100041

246400030-04

QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : VASCULOPROTECTEURS/MÉDICAMENTS AGISSANT SUR LES CAPILLAIRES/BIOFLAVONOÏDES-code ATC : C05CA53: système cardiovasculaire

Ce médicament est un veinotonique (il augmente le tonus des veines) et un vasculoprotecteur (il augmente la résistance des petits vaisseaux sanguins).

Il est préconisé dans le traitement des troubles de la circulation veineuse (jambes lourdes, douleurs, impatiences du primo-décubitus) et dans le traitement des signes fonctionnels liés à la crise hémorroïdaire.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DAFLON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

Ne prenez jamais DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé :

Si vous êtes allergique à la fraction flavonoïque purifiée micronisée ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la notice.

Avertissements et précautions

Crise

pelliculé
purifiée micronisée

avant de prendre ce médicament importantes pour vous.
ment en suivant scrupuleusement les
par votre médecin ou votre pharmacien.

ation.
à votre médecin
sirable qui ne
sentez aucune

quels cas est-il
DAFLON 500 mg,

PLICULÉ ET DANS

® 500mg

Crise hémorroïdaire ; la dose recommandée est de 6 comprimés par jour pendant 4 jours, puis 4 comprimés par jour pendant les 3 jours suivants au moment des repas.

Si vous avez pris plus de DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Les données concernant le surdosage avec Daflon sont limitées mais les symptômes rapportés incluent diarrhée, nausée, douleur abdominale, prurit et rash.

Si vous oubliez de prendre DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé
Sans objet

Si vous arrêtez de prendre DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé
Sans objet

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.

La fréquence des effets indésirables possibles listés ci-dessous est définie en utilisant le système suivant :

- très fréquent (affecte plus de 1 utilisateur sur 10)
- fréquent (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 100)
- peu fréquent (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 1 000)
- rare (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 10 000)
- très rare (affecte moins de 1 utilisateur sur 10 000)
- fréquence inconnue (les données disponibles ne permettent pas d'estimer la fréquence)

Ils peuvent inclure :

- Fréquent : diarrhée, dyspepsie, nausée, vomissement.
- Peu fréquent : colite.
- Rare : sensations vertigineuses, céphalées, malaise, rash, prurit, urticaire.
- Fréquence inconnue : douleur abdominale, œdème isolé du visage, des paupières, des lèvres. Exceptionnellement, œdème de Quincke.

Déclaration des effets secondaires

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. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER DAFLON 500 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 ce mois.

Pas de conditions particulières de conservation.

Ne jetez aucun médicament au tout à l'égout 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

BEVIRAN®
Mébévérine (Chlorhydrate)

FORMES POSOLOGIQUES :

Boîte de 30.
Boîte de 30.

Boîte de 30 comprimés
PPV : 44,00 DH
6 118000 190943

90x43

.....100 mg
.....1 comprimé enrobé
lactose.

BEVIRAN® FORT 200 mg :
Mébévérine chlorhydrate.....200 mg
Excipients q.s.p.....1 comprimé enrobé
Excipient à effet notoire : lactose.

PROPRIETES :

La Mébévérine est un antispasmodique musculotrope exerçant une action puissante et sélective sur les spasmes du tube digestif.

INDICATIONS :

Traitement symptomatique des douleurs et des troubles du tube digestif et des voies biliaires.

- Spasmes intestinaux, notamment du côlon (côlon irritable ou colopathies fonctionnelles) accompagnés de douleurs et éventuellement de diarrhées.
- Dyspepsies et ballonnements.

CONTRE-INDICATIONS :

- Hypersensibilité à la mébévérine ou à l'un des constituants.
- Enfants de moins de 6 ans, en raison du risque de fausse-route du comprimé.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Se conformer strictement à la prescription médicale.

Adultes et enfants de plus de 6 ans :

D'une manière générale :

Enfants de 6 à 15 ans : 1 comprimé dosé à 100 mg 2 à 3 fois par jour, avec un grand verre d'eau, de préférence avant les repas.

Enfants de plus de 15 ans et adultes : 1 comprimé dosé à 200 mg 2 à 3 fois par jour, avec un grand verre d'eau, de préférence avant les repas.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

L'utilisation de BEVIRAN® est déconseillée pendant la grossesse et l'allaitement.

L'administration se fera exceptionnellement et sous le contrôle du médecin traitant.

En cas de doute, demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

EFFETS INDÉSIRABLES :

Généralement réversibles à l'arrêt du traitement.

- Rarement : nausées, céphalées.
- Très rarement : éruptions cutanées avec ou sans prurit, réactions allergiques, notamment urticaire ou œdème de Quincke.

Tout autre effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice doit être signalé au médecin ou au pharmacien.

BEVIRAN® est un médicament. Ne pas laisser à la portée des enfants.

Liste II.

BEVIRAN® 100 mg Comprimés enrobés – Boîte de 30 : AMM N° : 1068DMP/21/AO.

BEVIRAN® FORT 200mg Comprimés enrobés – Boîte de 30 : AMM N° : 1315DMP/21/NNP.

Révision : JANVIER 2012

SEDALGIC® 325 mg/37,5mg,
comprimé pelliculé - Boîte de 20.
Paracétamol / Chlorhydrate de Tramadol

SEDALGIC®
20 Comprimés pelliculés



LOT : 221091
EXP : 07/2024
PPV : 30,00DH

...ette notice avant de prendre ce
...portantes pour vous.
...de la re lire.
...is d'informations à votre
...prescrit. Ne le donnez pas
...même si les signes de leur

vous êtes conçu pendant la prise de SEDALGIC assurez-vous que
professionnel de santé qui vous suit (médecin, dentiste, anesthésiste, ...)
au courant. Il vous aidera à décider de la poursuite éventuelle du traitement.

Enfants et adolescents :

Utilisation chez les enfants présentant des problèmes respiratoires :
Le tramadol n'est pas recommandé chez les enfants présentant des
problèmes respiratoires car les symptômes de toxicité du tramadol peuvent
être plus graves chez ces enfants.

Autres médicaments et SEDALGIC 325 mg/37,5mg, comprimé pelliculé :
Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris
ou pourriez prendre tout autre médicament.

Important : Ce médicament contient du paracétamol et du tramadol.
Informez votre médecin si vous prenez tout autre médicament
contenant du paracétamol ou du chlorhydrate de tramadol, afin de
pas dépasser les doses quotidiennes maximales.

Vous ne devez pas prendre SEDALGIC avec des Inhibiteurs de la Monoamine
Oxydase (IMAOs) (voir rubrique « Ne prenez jamais SEDALGIC »).

Il n'est pas recommandé de prendre SEDALGIC avec :
carbamazépine (un médicament fréquemment utilisé pour traiter
l'épilepsie) ou d'autres types de douleurs tels que les attaques de douleur
à la face, appelées névralgies du trijumeau).

morphine, nalbuphine ou pentazocine (antalgiques de type opioïde)
antalgiques peut être réduit.

Effets indésirables augmentés :
Si vous prenez des triptans (traitement de la migraine) ou des inhibiteurs
de la recapture de la sérotonine « IRSS » (traitement de la dépression).

Si vous rencontrez les symptômes suivants : confusion, vertige,
fièvre, transpiration, mouvements non coordonnés des membres,
saccades musculaires incontrôlées ou une diarrhée, vous devez
consulter votre médecin.

Si vous prenez d'autres antalgiques tels que la morphine ou la codéine
(pour soulager la toux), le baclofène (relaxant musculaire), des médicaments
pour la pression artérielle, des antidépresseurs ou des anti-allergiques,
chez de vous sentir somnolent ou de vous sentir faible. Si cela
se produit, parlez-en à votre médecin.

La prise concomitante de SEDALGIC et de médicaments sédatifs tels que
les benzodiazépines ou les médicaments apparentés augmente le risque
d'effets indésirables, de difficultés respiratoires (dépression respiratoire), de
confusion, voire mortelle. Pour cette raison, l'utilisation concomitante ne doit
être envisagée que lorsque d'autres options de traitement ne sont pas possibles.

Toutefois, si votre médecin vous prescrit SEDALGIC en association avec
des médicaments sédatifs, la posologie et la durée du traitement concomitant
doivent être limitées par votre médecin. Veuillez informer votre médecin de
la prise de ces médicaments sédatifs que vous prenez et respectez les doses
recommandées par votre médecin. Il pourrait être utile d'informer des amis
ou des proches afin qu'ils aient connaissance des signes et des symptômes
mentionnés ci-dessus. Contactez votre médecin si vous ressentez de tels
symptômes.

Si vous prenez des médicaments susceptibles de provoquer des
convulsions (crises d'épilepsie), comme certains antidépresseurs
antipsychotiques. Le risque de crise d'épilepsie peut augmenter si vous
prenez SEDALGIC en même temps. Votre médecin vous dira si SEDALGIC
vous convient.

Si vous prenez certains antidépresseurs, SEDALGIC peut interagir avec ces
médicaments et vous pourriez ressentir des effets tels que des contractions
musculaires involontaires et répétées notamment des muscles des yeux, une
agitation, une transpiration excessive, des tremblements, une exagération
des réflexes, une augmentation de la tension musculaire, de la fièvre
(supérieure à 38°C).

Si vous prenez de la warfarine ou des dérivés de la coumarine
(médicaments qui fluidifient le sang). L'efficacité de ces traitements sur la
coagulation peut s'en trouver modifiée et il peut survenir des hémorragies.
Tout saignement prolongé ou inattendu doit être rapporté immédiatement à
votre médecin.

L'efficacité de SEDALGIC peut être diminuée si vous prenez également des
produits à base de :
• métoclopramide, dompéridone ou ondansétron (pour prévenir les nausées
et vomissements),
• cholestyramine (réduit le cholestérol dans le sang).

SEDALGIC 325mg/37,5mg, comprimé pelliculé avec des aliments et de l'alcool :
Votre médecin vous indiquera quels traitements peuvent être pris avec SEDALGIC
325mg/37,5mg, comprimé pelliculé avec des aliments et de l'alcool.

SEDALGIC peut provoquer une somnolence. La prise d'alcool pouvant
aggraver la somnolence, il est préférable de ne pas boire d'alcool pendant le
traitement par SEDALGIC.

Grossesse allaitement et fertilité
Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou
planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien
avant de prendre ce médicament.

En raison de la présence de chlorhydrate de tramadol, SEDALGIC ne
doit pas être utilisé pendant la grossesse ou l'allaitement. Si vous
découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement par SEDALGIC,
consultez votre médecin avant de prendre les prochains comprimés.

Allaitement :
Le tramadol est excrété dans le lait maternel. Pour cette raison, SEDALGIC
ne doit pas être pris plus d'une fois au cours de l'allaitement.

Si vous prenez SEDALGIC de façon répétée, vous devez arrêter
d'allaiter votre enfant.
D'après les données disponibles chez l'Homme, le tramadol n'aurait pas

et de paracétamol est réservé à l'adulte et l'adolescent.
SEDALGIC est réservé à l'adulte et l'adolescent.
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE ?
PRENDRE SEDALGIC 325mg/37,5mg, comprimé pelliculé :
Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Ne prenez jamais SEDALGIC 325mg/37,5mg, comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique au chlorhydrate de tramadol, au paracétamol ou à tout autre composant de ce médicament (cf. la rubrique 5) ;
- en cas d'intoxication aiguë par l'alcool, par les somnifères, par d'autres médicaments contre la douleur ou des médicaments psychotropes (médicaments qui agissent sur l'humeur et les émotions) ;
- si vous prenez en même temps des inhibiteurs de la Monoamine Oxydase (médicaments utilisés pour le traitement de la dépression ou la maladie de Parkinson) ou si vous en avez pris au cours des deux semaines précédant le traitement par SEDALGIC ;
- si vous avez une maladie grave du foie ;
- si vous avez une épilepsie non contrôlée par un traitement.

Avertissements et précautions
Adressez-vous à votre médecin avant de prendre SEDALGIC :

- si vous prenez d'autres médicaments contenant du paracétamol ou du tramadol ;
- si vous avez des problèmes au foie ou une maladie du foie ou si vous remarquez que votre peau et vos yeux deviennent jaunes. Cela peut suggérer une jaunisse ou des troubles biliaires ;
- si vous avez une maladie des reins ;
- si vous avez des difficultés sévères à respirer telles que de l'asthme ou une maladie sévère des poumons ;
- si vous êtes épileptique ou si vous avez déjà eu des convulsions ;
- si vous avez eu récemment une blessure à la tête ou si vous avez de violents maux de tête accompagnés de vomissements ;
- si vous êtes dépendant de médicaments notamment ceux utilisés pour soulager la douleur comme la morphine ;
- si vous prenez d'autres médicaments contre la douleur, à base de buprénorphine, de nalbuphine ou de pentazocine ;
- si vous allez prochainement subir une anesthésie. Dites à votre médecin ou à votre dentiste que vous prenez SEDALGIC.

Troubles respiratoires liés au sommeil
SEDALGIC contient une substance active appartenant au groupe des opioïdes. Les opioïdes peuvent provoquer des troubles respiratoires liés au sommeil, tels que l'apnée centrale du sommeil (respiration superficielle/pause respiratoire pendant le sommeil) et l'hypoxémie liés au sommeil (faible taux d'oxygène dans le sang).

Le risque de souffrir d'apnée centrale du sommeil dépend de la dose d'opioïdes. Votre médecin peut envisager de diminuer votre dose totale d'opioïdes si vous souffrez d'apnée centrale du sommeil.

Le tramadol est transformé dans le foie par une enzyme. Des variations au niveau de cette enzyme sont présentes chez certains patients, ce qui peut avoir des conséquences différentes selon les personnes. Chez certains, la douleur pourra ne pas être suffisamment soulagée, tandis que d'autres seront plus susceptibles de présenter des effets indésirables graves. Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, vous devez arrêter de prendre ce médicament et consulter immédiatement un médecin : respiration lente ou superficielle, confusion, somnolence, rétrécissement des pupilles, nausées ou vomissements, constipation, perte d'appétit.

Si vous avez été concerné par l'un des points ci-dessus dans le passé ou si

AdiaFlor®

Flacons buvables

AdiaFlor®

Flacons buvables



6 111259 970205

Lot : 01099

A consommer de

préférence avant le : 12/2024

PPC : 99,50 DH

10.

mélange de ferments lactiques (Lactobacillus Acidophilus ATCC 15697D, Streptococcus Thermophilus St-21 de maïs, Anti-agglomérant : dioxyde de silicium, Stéarate de pyridoxine), Vitamine B2 (riboflavine), Vitamine B12 (cyanocobalamine).
Lacto-oligosaccharides (FOS), acidifiant : acide malique, de potassium.

mbiotique à base de probiotiques et de prébiotiques qui

- Recommandé en cas de déséquilibre de la flore intestinale.

Stable aux pH acide et à la bile

TITANOREINE® SUPPOSITOIRE

Carraghénates/ Dioxyde de titane/ Oxyde de zinc

- Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Vous devez toujours utiliser 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 l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou si vous remarquez un effet indésirable dans cette notice.

- Si vous ne sentez pas l'effet attendu, parlez-en à votre médecin si vous ne vous sentez moins

LOT: 220937
PER: 06-2025
PPV: 19.30DH

suppositoire et dans quels cas est-il utilisé ?

À connaître avant d'utiliser TITANOREINE, suppositoire ?

Effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver TITANOREINE, suppositoire ?

6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE TITANOREINE, suppositoire ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : AUTRES MEDICAMENTS POUR LE TRAITEMENT DES HÉMORROIDES ET DES FISSURES ANALES A USAGE TOPIQUE - code ATC : C05AX04.

TITANOREINE est un médicament anti-hémorroïdaire qui agit localement.

Traitement local des symptômes (prurit, douleurs) liés à la crise hémorroïdaire.

Ce médicament est réservé à l'adulte.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 7 jours.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER TITANOREINE, suppositoires ?

N'utilisez jamais TITANOREINE, suppositoire :

- Si vous êtes allergique aux carraghénates, au dioxyde de titane, à l'oxyde de zinc 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 d'utiliser TITANOREINE, suppositoire.

- Si vos symptômes (douleurs, démangeaisons, inconfort) persistent au-delà de 7 jours, vous devez consulter votre médecin ;

- Si vous présentez des saignements rectaux ou en cas de présence de sang dans les selles, il est nécessaire d'en parler avec votre médecin avant d'utiliser TITANOREINE.

Enfants et adolescents

Sans objet.

Autres médicaments et TITANOREINE, suppositoire

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

TITANOREINE, suppositoire avec des aliments et

boissons

Sans objet.

Grossesse et allaitement

Ce médicament est à éviter pendant l'allaitement.

Si vous êtes enceinte ou que vous devenez enceinte, consultez votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Ce médicament n'a aucun effet sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines.

3. COMMENT UTILISER TITANOREINE, suppositoires ?

Veillez à toujours utiliser TITANOREINE, suppositoires en suivant exactement les instructions de votre médecin ou pharmacien.

La dose recommandée est de 1 suppositoire par jour, à l'adulte.

La dose recommandée est de 1 suppositoire par jour, à l'adulte.

Voie rectale. Ne pas utiliser par voie orale.

La durée de traitement ne doit pas dépasser 7 jours.

Si vous avez utilisé plus de TITANOREINE, suppositoires que vous n'auriez dû

Consultez immédiatement votre médecin ou pharmacien.

En cas d'ingestion, consulter immédiatement votre médecin ou appeler un service d'urgence.

Si vous oubliez d'utiliser TITANOREINE, suppositoires

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez d'utiliser TITANOREINE, suppositoires

Sans objet.

Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ?

Comme tous les médicaments, TITANOREINE, suppositoires peut avoir des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas chez tout le monde.

Effets indésirables de fréquence estimée à partir des données de surveillance :

- Démangeaisons et éruptions cutanées

- Réactions d'hypersensibilité

- Déclaration des effets secondaires

La déclaration des effets secondaires est une obligation légale.

autorisation du médicament.

surveillance continue du médicament.

5. COMMENT CONSERVER TITANOREINE, suppositoires ?

TOIRES ?

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

Ne pas utiliser après la date de péremption.

A conserver à l'abri de la chaleur et de l'humidité.

Ne jetez aucun médicament dans les ordures ménagères.

Demandez à votre pharmacien comment vous n'utilisez plus. Ces médicaments peuvent être dangereux pour l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Que contient TITANOREINE, suppositoires ?

Les substances actives sont :

TITANOREINE® A LA LIDOCAÏNE 2 POUR CENT, crème

contenant : Dioxyde de titane/ Oxyde de zinc/ Lidocaïne

Titanoreïne à la
lidocaïne 2%
Crème



LOT: 220928
PER: 09-2025
PPV: 16.00DH

Avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.
Lisez attentivement en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre

Si vous avez besoin de la relire.
Si vous avez besoin de tout conseil ou information,
Si vous avez des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non
Consultez votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 7 jours.

QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER TITANOREINE A LA LIDOCAÏNE 2 POUR CENT, crème et dans quel cas est-il utilisé ?
Comment connaître avant d'utiliser TITANOREINE A LA LIDOCAÏNE 2 POUR CENT, crème ?
TITANOREINE A LA LIDOCAÏNE 2 POUR CENT, crème ?
Effets indésirables éventuels ?
TITANOREINE A LA LIDOCAÏNE 2 POUR CENT, crème ?

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER TITANOREINE A LA LIDOCAÏNE 2 POUR CENT, crème ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

ANESTHÉSIOLOGIQUES LOCAUX, code ATC : C05AD.
MÉDICAMENTS POUR LE TRAITEMENT DES HÉMORROÏDES ET DES FISSURES ANALES À USAGE TOPIQUE -

Traitement local des symptômes (prurit, douleurs) liés à la crise hémorroïdaire.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER TITANOREINE A LA LIDOCAÏNE 2 POUR CENT, crème ?

N'utilisez jamais TITANOREINE A LA LIDOCAÏNE 2 POUR CENT, crème :

- Si vous êtes allergique aux carraghénates, au dioxyde de titane, à l'oxyde de zinc, à la lidocaïne 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 d'utiliser TITANOREINE A LA LIDOCAÏNE 2 POUR CENT, crème.

- Si vos symptômes (douleurs, démangeaisons, inconfort) persistent au-delà de 7 jours, vous devez consulter votre médecin.

- Il est nécessaire de recourir à un avis médical avant utilisation chez l'enfant.

- Si vous êtes enceinte, demandez conseil à votre médecin ; TITANOREINE A LA LIDOCAÏNE 2 POUR CENT, crème sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin.

- Ce médicament contient du parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle et peut provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées).

- Ce médicament contient du propylène glycol et peut provoquer des réactions cutanées locales (par exemple : eczéma).

- En raison de la présence de la lidocaïne, une utilisation répétée ou prolongée de TITANOREINE A LA LIDOCAÏNE 2 POUR CENT, crème au niveau de la muqueuse doit être évitée.

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

Enfants

Sans objet.

Autres médicaments et TITANOREINE A LA LIDOCAÏNE 2 POUR CENT, crème

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

TITANOREINE A LA LIDOCAÏNE 2 POUR CENT, crème avec des aliments et boissons

Sans objet.

Grossesse et allaitement

Ce médicament est à éviter pendant la grossesse et l'allaitement.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Ce médicament n'a aucun effet ou un effet négligeable sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

TITANOREINE A LA LIDOCAÏNE 2 POUR CENT, crème contient du parahydroxybenzoate de méthyle, du parahydroxybenzoate de propyle et du propylène glycol.

3. COMMENT UTILISER TITANOREINE A LA LIDOCAÏNE 2 POUR CENT, crème ?

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

Un avis médical est nécessaire avant utilisation chez l'enfant.

Adulte et enfant de plus de 6 ans : 1 application (0,5 à 2 g) renouvelable en fonction des besoins, avec un intervalle minimum de 3 heures entre les applications.

Voie rectale.

La durée de traitement ne doit pas excéder 7 jours.

Si vous avez utilisé plus de TITANOREINE A LA LIDOCAÏNE 2 POUR CENT, crème que vous n'auriez dû

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Des cas exceptionnels d'ulcérations anales ont été rapportés avec une durée de traitement prolongée. L'application de doses extrêmement massives pourrait conduire à un surdosage ; dans ce cas, une surveillance en milieu spécialisé devra être maintenue. Un surdosage en anesthésiques locaux peut

KALEST 20 mg
[DCI : Oméprazole]
Gélules gastro-résistantes - boîtes de 7, 14 et 28

KALEST 20 mg

Oméprazole (DCI)
7 gélules



6 118000 340041

LOT 220194
EXP 09/2024
PPV 30.00DH

- Prévenir les ulcères gastriques et duodénaux par des médicaments appropriés, en particulier les ulcères gastroduodénaux.
- Traitement des ulcères gastriques et duodénaux associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).
- Prévention des ulcères gastriques et duodénaux associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) chez les patients à risque.
- Traitement de l'œsophagite par reflux.
- Traitement d'entretien des patients après cicatrisation d'une œsophagite par reflux.
- Traitement du reflux gastro-œsophagien symptomatique.
- Traitement du syndrome de Zollinger-Ellison.
- Enfants à partir d'un an et > 10 kg :**
 - Traitement de l'œsophagite par reflux.
 - Traitement symptomatique du pyrosis et des régurgitations acides en cas de reflux gastro-œsophagien.

Enfants de plus de 4 ans et adolescents :

- Association à des antibiotiques, traitement de l'ulcère duodéal consécutif à une infection par *H. pylori*.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KALEST 20 mg, gélule gastro-résistante ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

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

Ne prenez jamais KALEST 20 mg, gélule gastro-résistante :

- Si vous êtes allergique à l'Oméprazole ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament;
- Si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons (par exemple Pantoprazole, Lanzoprazole, Rabéprazole, Esoméprazole);
- Si vous prenez un médicament contenant du Nelfinavir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH);

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre KALEST.

KALEST peut masquer des symptômes d'autres maladies. Par conséquent, avant que vous ne commenciez à prendre KALEST ou lorsque vous êtes sous traitement, vous devez informer immédiatement votre médecin si l'un des éléments suivants se produit :

- Si vous perdez du poids sans raison ou si vous avez des problèmes à avaler.
- Si vous avez des douleurs à l'estomac ou une indigestion.
- Si vous vomissez de la nourriture ou du sang.
- Si vous avez des selles noires (teintées de sang).

- Si vous souffrez de diarrhée sévère associée à une faible augmentation de la température corporelle.
 - Si vous avez des problèmes hépatiques.
 - Si il vous est déjà arrivé de développer avec un médicament similaire à KALEST.
 - Si vous devez faire un examen sanguin.
- Si vous prenez KALEST au long-cours (votre médecin vous surveillera probablement de près pendant tous les symptômes et événements pendant vous voyez votre médecin). La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons sur une période supérieure à un an, par exemple fracture de la hanche, du poignet ou de la tête, peut augmenter le risque d'ostéoporose ou de fractures. Si vous souffrez d'ostéoporose ou si vous avez un déficit en sucrose/isomaltase, votre médecin peut vous recommander d'augmenter le risque d'ostéoporose).

Si vous avez une éruption sur la peau, ou si vous avez une réaction allergique, arrêtez immédiatement le traitement et consultez votre médecin.

Si vous avez une éruption sur la peau, ou si vous avez une réaction allergique, arrêtez immédiatement le traitement et consultez votre médecin. Le traitement avec KALEST peut entraîner des effets indésirables tels que des troubles de la vision, une intolérance au fructose, un syndrome de l'intestin grêle ou un déficit en sucrose/isomaltase. Ce médicament contient « du méthylparabène » qui peut provoquer des réactions allergiques chez les enfants atteints d'une maladie allergique. Si vous prenez KALEST à long terme, bien que cela ne soit pas recommandé, il est possible que vous ayez des effets indésirables.

Autres médicaments et KALEST 20 mg
Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez un autre médicament. Ce médicament peut interagir avec d'autres médicaments.

Vous ne devez pas prendre KALEST, si vous prenez un médicament pour traiter l'infection par *H. pylori*. Vous devez informer votre médecin ou pharmacien si vous prenez un médicament pour traiter l'infection par *H. pylori*.

Vous devez informer votre médecin ou pharmacien si vous prenez un médicament pour traiter l'infection par *H. pylori*. Vous devez informer votre médecin ou pharmacien si vous prenez un médicament pour traiter l'infection par *H. pylori*.

Vous devez informer votre médecin ou pharmacien si vous prenez un médicament pour traiter l'infection par *H. pylori*. Vous devez informer votre médecin ou pharmacien si vous prenez un médicament pour traiter l'infection par *H. pylori*.

Vous devez informer votre médecin ou pharmacien si vous prenez un médicament pour traiter l'infection par *H. pylori*. Vous devez informer votre médecin ou pharmacien si vous prenez un médicament pour traiter l'infection par *H. pylori*.

Vous devez informer votre médecin ou pharmacien si vous prenez un médicament pour traiter l'infection par *H. pylori*. Vous devez informer votre médecin ou pharmacien si vous prenez un médicament pour traiter l'infection par *H. pylori*.

Vous devez informer votre médecin ou pharmacien si vous prenez un médicament pour traiter l'infection par *H. pylori*. Vous devez informer votre médecin ou pharmacien si vous prenez un médicament pour traiter l'infection par *H. pylori*.

Vous devez informer votre médecin ou pharmacien si vous prenez un médicament pour traiter l'infection par *H. pylori*. Vous devez informer votre médecin ou pharmacien si vous prenez un médicament pour traiter l'infection par *H. pylori*.

Vous devez informer votre médecin ou pharmacien si vous prenez un médicament pour traiter l'infection par *H. pylori*. Vous devez informer votre médecin ou pharmacien si vous prenez un médicament pour traiter l'infection par *H. pylori*.

Vous devez informer votre médecin ou pharmacien si vous prenez un médicament pour traiter l'infection par *H. pylori*. Vous devez informer votre médecin ou pharmacien si vous prenez un médicament pour traiter l'infection par *H. pylori*.

Vous devez informer votre médecin ou pharmacien si vous prenez un médicament pour traiter l'infection par *H. pylori*. Vous devez informer votre médecin ou pharmacien si vous prenez un médicament pour traiter l'infection par *H. pylori*.

Vous devez informer votre médecin ou pharmacien si vous prenez un médicament pour traiter l'infection par *H. pylori*. Vous devez informer votre médecin ou pharmacien si vous prenez un médicament pour traiter l'infection par *H. pylori*.