

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

- | | |
|------------------------------------|-----------------------|
| 0 Réclamation | : contact@mupras.com |
| 0 Prise en charge | : pec@mupras.com |
| 0 Adhésion et changement de statut | : adhesion@mupras.com |

La MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

N° W21-696244

147878

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent(e)
Matricule : 00971 Société : Ram

Actif

Pensionné(e)

Autre

Nom & Prénom : ECHAFABI M'BARKA

Date de naissance : 07/07/1957

Adresse : SIDI LAMANI BLOC 57 - El Manzeh

Tél. : 0634611776

Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 03 JAN 2023

Nom et prénom du malade : ECHAFABI M'BARKA

Age:

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 :

Le : 02 FEV 2023

Signature de l'adhérent(e) :



RELEVE 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
03 JAN. 2023		G 300		INP : 091180489
12 JAN. 2023		G		VOLET ADHERENT HOUNÉ MOURAD N° 6 Dr. MOHAMMADI CASA Tél: 05 22 71 03 61

HARMACIE DU PARADIS EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
KIA	03/01/23	71080
Hay Mohammed - Casa Tél: 05 22 71 03 61	12/01/23	4791-

ANALYSES - RADIGRAPHIES

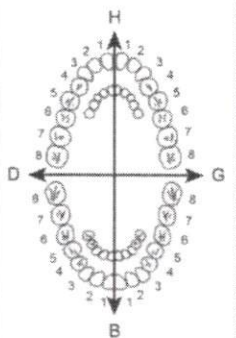
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

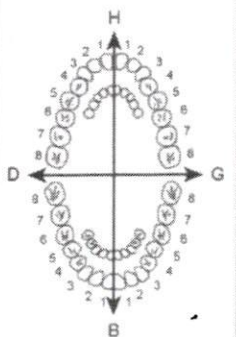
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

VOLET ADHERENT

* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.



O.D.F PROTHESES DENTAIRES



DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H	25533412	21433552
	00000000	00000000
D	00000000	00000000
	35533411	11433553
B		

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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

Rhumatologue

Maladies des os, des articulations et de la colonne vertébrale (sciatique)

Les rhumatismes

Ostéoporose et la goutte

Rhumatologie Pédiatrique

Echographie ostéo-articulaire



طبيبة أخصائية

أمراض العظام، المفاصل والعمود الفقري (بوزلوم)

أمراض الروماتيزم

هشاشة العظام والتقرّيس

أمراض الروماتيزم عند الأطفال

فحص المفاصل بالصدى

CRP

1705-03-03 JAN. 2023
N° RECETTE 2
VBAPRA

1705-03-03
1 Deflazacort 30mg

- 1cp 1J 1 mat
- 3/4 cp 1J 6

LOT : 221185
EXP : 09/2025
PPV : 76,60DH

يحفظ في درجة حرارة لا تتعدي 25 درجة
يحفظ بعيداً عن متناول ومرأى الأطفال.

PPV: 99DH20

9920
2 Nipentin 300

Lot: SL11157D
Per: 11/2025
PPV: 170DH50

Lot: TC0244D
Per: 02/2026
PPV: 170DH50

198DH
3/ Ncialbol

7665
4 AP 734442

71480

DR MARK HOUNE Mounir
URGENCE 06 13 01 25 35 Email: mounir.hounem@gmail.com
N°6, Bérénissi, Imm C Appt n°6, 2ème étage, (Ancienne route de Casablanca)
Tél: 05 22 73 44 42

PPV: 198.00DH
LOT: C164
CNK 3259-850
REV. 202/01/01
2024-09

3 401020 354451 >



Maladies des os, des articulations et de la colonne vertébrale (sciatique)
Les rhumatismes
Ostéoporose et la goutte
Rhumatologie Pédiatrique
Echographie ostéo-articulaire



أمراض العظام، المفاصل و العمود الفقري (بوزلوم)
أمراض الروماتيزم
هشاشة العظام و النقرس
أمراض الروماتيزم عند الأطفال
فحص المفاصل بالصدى

12 JAN. 2023

MÉCHATIBI

RIAD

~~1/ Advil 500 mg A/S~~

~~2/ Escal 20 mg A/S (1mois)~~

~~3/ Honart forte A/S (21) (1mois)~~

~~479,10~~





FORME ET PRESENTATION :

Gélule, boites de 15 et de 30.

COMPOSITION (par gélule) :

OXYDE DE MAGNESIUM MARIN : 275 mg (dont magnésium : 151.25 mg)

EXTRAIT DE CURCUMA : 100 mg (dont curcumine : 95 mg)

GÉLULE VÉGÉTALE EN HPMC : 95 mg

POUDRE D'EXSUDAT DE BAMBOU : 50 mg (dont silice : 35 mg)

EXTRAIT DE POIVRE NOIR : 5 mg (dont pipérine : 4.75 mg)

STEARATE DE MAGNESIUM : 4 mg

PROPRIETES :

HONART FORTE contribue à une meilleure mobilité et souplesse articulaire tout en limitant l'usure de cartilage.

UTILISATIONS :

Phase d'initiation : 1 gélule 2 fois par jour.

Phase d'entretien : 1 gélule par jour.

PRECAUTION D'EMPLOI :

Respecter la dose journalière conseillée.

Ne pas laisser à la portée des enfants.

A conserver au sec et à l'abri de la lumière.

Complément alimentaire, ce n'est pas un médicament.

Autorisation Ministère de la santé n° :DA20202002444DMP/20UCA/MAV2

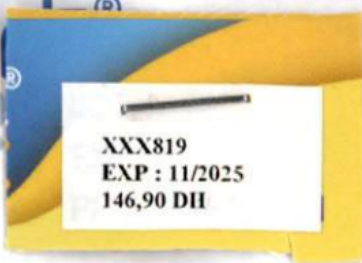
Agrément sanitaire

MA

CAPV.19.257.19

Fabriqué par Laboratoire IRCOS

Distribué au Maroc par Univers Pharmaceuticals.



FORME ET PRESENTATION :

Gélule, boites de 15 et de 30.

COMPOSITION (par gélule) :

OXYDE DE MAGNESIUM MARIN : 275 mg (dont magnésium : 151.25 mg)

EXTRAIT DE CURCUMA : 100 mg (dont curcumine : 95 mg)

GÉLULE VÉGÉTALE EN HPMC : 95 mg

POUDRE D'EXSUDAT DE BAMBOU : 50 mg (dont silice : 35 mg)

EXTRAIT DE POIVRE NOIR : 5 mg (dont pipérine : 4.75 mg)

STEARATE DE MAGNESIUM : 4 mg

PROPRIETES :

HONART FORTE contribue à une meilleure mobilité et souplesse articulaire tout en limitant l'usure de cartilage.

UTILISATIONS :

Phase d'initiation : 1 gélule 2 fois par jour.

Phase d'entretien : 1 gélule par jour.

PRECAUTION D'EMPLOI :

Respecter la dose journalière conseillée.

Ne pas laisser à la portée des enfants.

A conserver au sec et à l'abri de la lumière.

Complément alimentaire, ce n'est pas un médicament.

Autorisation Ministère de la santé n°:DA20202002444DMP/20UCA/MAV2

Agrément sanitaire

MA

CAPV.19.257.19

Fabriqué par Laboratoire IRCOS

Distribué au Maroc par Univers Pharmaceuticals.

ALGIXENE® 500 mg, boîte de 12 suppositoires

D.C.I : Naproxène

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez des informations à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament a été prescrit personnellement. Ne le donnez qu'à un autre, même cas de symptômes identiques, cela pourrait nuire.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre pharmacien. Voir la rubrique 4.

• Que contient cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE ALGIXENE® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

ANTI-INFLAMMATOIRE, ANTIARTHROSIQUE, NON STÉROIDIEN, code ATC M01AE02

Ce médicament est indiqué, chez l'adulte (plus de 15 ans) :

- En traitement de longue durée de :
 - certains rhumatismes inflammatoires chroniques,
 - certaines arthroses sévères;
 - En traitement de courte durée de :
 - certaines inflammations du pourtour des articulations (tendinite, bursite, épaupe douleuruse aiguë),
 - douleurs aiguës d'arthrose,
 - douleurs lombaires aiguës,
 - douleurs aiguës liées à l'irritation d'un nerf, telles que les sciatiques,
 - douleurs et œdèmes liés à un traumatisme;
 - Lors des règles douloureuses.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ALGIXENE® ?

- Ne prenez jamais ALGIXENE® dans les cas suivants :

- Au-delà de 5 mois de grossesse révolue (24 semaines d'aménorrhée).
 - Antécédent d'allergie ou d'asthme déclenché par la prise de ce médicament ou d'un médicament ayant une action similaire, notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, acide acétylsalicylique (aspirine).
 - Antécédent d'allergie à l'un des constituants du suppositoire.
 - Antécédents de saignements gastro-intestinaux ou d'ulcères liés à des traitements antérieurs par AINS,
 - Ulcère de l'estomac ou duodénum ancien en évolution ou récidivant,
 - Maladie grave du foie,
 - Maladie grave des reins,
 - Maladie grave du cœur,
 - Inflammation ou saignement récents du rectum (contre indication liée à la voie d'administration du traitement).
- Mise en garde et précaution d'emploi :

Consultez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ALGIXENE® : Les médicaments tels que ALGIXENE® pourraient augmenter le risque de crise cardiaque (= infarctus du myocarde*) ou d'accident vasculaire cérébral. Le risque est d'autant plus important que les doses utilisées sont élevées et la durée de traitement prolongée.

Ne pas dépasser les doses recommandées ni la durée de traitement. Si vous avez des problèmes cardiaques, si vous avez eu un accident vasculaire cérébral ou si vous pensez avoir des facteurs de risques pour ce type de pathologie (par exemple en cas de pression artérielle élevée, de diabète, de taux de cholestérol élevé ou si vous fumez), veuillez en parler avec votre médecin ou à votre pharmacien.

CE MEDICAMENT NE DOIT ÊTRE PRIS QUE SOUS SURVEILLANCE MEDICALE. AVANT D'UTILISER CE MEDICAMENT, PREVENIR VOTRE MEDECIN EN CAS :

- D'antécédent d'asthme associé à une rhinite chronique, une sinusite chronique ou des polypes dans le nez. L'administration de ce médicament peut entraîner une crise d'asthme, notamment chez certains patients allergiques à l'acide acétylsalicylique (aspirine) ou à un anti-inflammatoire non stéroïdiens (voir rubrique « Ne prenez jamais ALGIXENE® dans les cas suivants »).
- De troubles de la coagulation, de traitement anticoagulant ou anti-agrégant plaquettaire concomitant. Ce médicament peut entraîner des manifestations gastro-intestinales graves.
- D'antécédents digestifs (hémorragie digestive, hernie hiatale, ulcère de l'estomac ou duodénum anciens).
- De maladie du cœur, du foie ou du rein,
- De traitement par diurétique ou d'intervention chirurgicale récente.

AU COURS DU TRAITEMENT, EN CAS :

- De signes d'infection, PREVENIR VOTRE MEDECIN.
- De troubles de la vue, PREVENIR VOTRE MEDECIN.
- De signes évocateurs d'allergie à ce médicament, notamment crise d'asthme,

- Grossesse et allaitement :

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou

être

, ce

nes

ses

sur

in

riges,

ALGIXENE® :

3. COMMENT PRENDRE ALGIXENE® ?

Posologie

La posologie est de 1 suppositoire à 500 mg par jour.

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien.

Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Mode d'administration

Voie rectale.

Le choix de cette voie d'administration n'est déterminé que par la commodité d'administration de ce médicament.

Fréquence d'administration

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Durée du traitement

L'utilisation de cette voie d'administration doit être la plus courte possible en raison des risques de toxicité locale surajoutée aux risques par voie générale.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

- Si vous avez pris plus de ALGIXENE® que vous n'auriez dû :

En cas d'ingestion accidentelle, prévenir immédiatement un médecin.

- Si vous oubliez de prendre ALGIXENE® :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ALGIXENE® peut provoquer des effets indésirables, mais ils surviennent plus systématiquement chez tout le monde. Les médicaments tels que ALGIXENE® pourraient augmenter le risque de crise cardiaque (= infarctus du myocarde*) ou d'accident vasculaire cérébral.

Pourront survenir des réactions allergiques :

○ Cutanées : éruption sur la peau, démangeaisons, urticaire, aggravation d'urticaire chronique.

○ Respiratoires : crise d'asthme, gêne respiratoire notamment chez les sujets allergiques à l'aspirine ou à des anti-inflammatoires non stéroïdiens.

○ Générales : très rarement, brusque gonflement du visage et du cou (œdème de Quincke), choc allergique.

Peuvent également survenir :

○ Une hémorragie digestive (voir rubrique « Mises en garde spéciales »). Celle-ci est d'autant plus fréquente que la posologie utilisée est élevée.

○ Une réaction cutanée lors d'une exposition au soleil ou aux UV.

○ Exceptionnellement, un décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre de façon très grave à tout le corps.

Dans tous ces cas, il faut immédiatement arrêter le traitement et avertir votre médecin.

• Au cours du traitement, il est possible que surviennent également :

○ Des troubles digestifs : nausées, vomissements, ballonnements, diarrhée, constipation, maux d'estomac, gêne gastro-intestinale, plus rarement une inflammation de l'intestin.

○ Des maux de tête, des vertiges, une somnolence, des insomnies, des bouffées d'oreille, des troubles de la vue ou de la concentration, de l'hypertension, une chute des cheveux, de l'œdème.

Dans tous ces cas, il faut en avertir votre médecin.

○ Des maux d'estomac, de perforation et obstruction gastro-intestinale, d'inflammation de la bouche avec ulcération (stomatite), d'infection pulmonaire, de méningite, d'atteintes rénales et d'hépatites ont pu être observées.

○ Quelques modifications biologiques peuvent nécessiter éventuellement un

LOT : 00121033
PER : 11/2026
PPV : 40.30 DH

49,80

ESAC® 20 mg

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la lire à nouveau. Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez à personne d'autre. Vous risqueriez de lui causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.

Composition

Esomeprazole..... 20,00 mg

Sous forme d'esomeprazole magnésium trihydraté.

Excipients dont et saccharose : q.s.p 1 gélule gastrorésistante

Qu'est-ce qu'ESAC 20 mg et dans quel cas est-il utilisé ?

Ce médicament se présente sous forme de gélules contenant des microgranules gastro-résistantes.

ESAC est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

ESAC est utilisé dans :

- le traitement de l'oesophagite érosive par reflux (inflammation de l'oesophage),
- la prévention des rechutes de certaines oesophagites,
- le traitement des symptômes du reflux gastro-oesophagien (brûlures et remontées acides),
- le traitement de l'ulcère du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée Helicobacter pylori,
- le traitement des ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS),
- la prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).

Quelles sont les informations nécessaires avant de prendre ESAC 20 mg ?

Il est particulièrement important d'informer votre médecin si vous prenez d'autres médicaments, même ceux sans prescription médicale.

Ne pas utiliser ESAC 20 mg dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique à l'un des constituants d'ESAC,
- si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons,
- si vous prenez un médicament contenant de l'atazanavir (utilisé dans le traitement du VIH).

Prendre des précautions particulières avec ESAC 20 mg dans les cas suivants :

- si vous prenez d'autres médicaments comme l'itraconazole ou le kétocanazole (pour les infections fongiques), le diazépam (contre l'anxiété), la phénytoïne (pour l'épilepsie), la warfarine (pour des troubles de la coagulation sanguine), ou le cisapride (pour des troubles liés à un retard de l'évacuation gastrique),
- si vous avez des problèmes hépatiques graves. Vous devez en discuter avec votre médecin, il peut réduire la posologie.
- si vous avez des problèmes rénaux graves. Vous devez en discuter avec votre médecin.
- si une association de médicaments vous est prescrite pour l'éradication de Helicobacter pylori avec ESAC ou si vous prenez ESAC dans le cadre d'un traitement à la demande, vous devez informer votre médecin des autres médicaments que vous prenez.
- En cas de traitement à la demande, vous devez informer votre médecin de toutes modifications des symptômes.
- En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose ou de déficit en sucrase isomaltase (maladies métaboliques rares).

Grossesse

Si vous êtes enceinte ou susceptible de l'être, ou si vous allaitez, dites-le à votre médecin avant de prendre ESAC.

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin.

Allaitement

Ce médicament ne doit pas être utilisé au cours de l'allaitement.

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

Prise en utilisation d'autres médicaments.

Informez votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez

Si vos symptômes persistent après 4 semaines, consultez votre médecin.

Par la
mg un
Le tra
les p
gastro

Adulte

- Trai
appele
La dos
clarith

- Trait
non st
Lat dos
à 8 set
- Prév
d'anti

20 mg
ESAC
donnée
Suivez
n'hésitez

Si vous av

Consultez le

Si vous avez oubl

Prenez-le dès que possible.
Cependant, si vous êtes prêt à prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose que vous avez oubliée mais poursuivez votre traitement normalement.

Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ESAC 20 mg est susceptible d'entraîner occasionnellement des effets indésirables chez certaines personnes.
Ces effets indésirables sont généralement d'intensité légère et disparaissent à l'arrêt du traitement.

Effets indésirables fréquents

(chez 1 à 10 % des patients traités) :
Maux de tête, diarrhée, constipation, nausées, vomissements, douleurs abdominales, flatulence.

Effets indésirables peu fréquents

(chez moins de 1 % des patients traités) :
Sensation vertigineuse, œdème périphérique, paresthésie (sensation anomale dans une région cutanée ou profonde), somnolence, insomnie, augmentation des enzymes du foie, réactions cutanées (dermatite, rash, prurit, urticaire), malaise.

Effets indésirables rares

(chez moins de 0,1 % des patients traités) :
Confusion mentale réversible, agitation, agressivité, dépression et hallucinations, particulièrement chez des patients présentant des pathologies sévères, gynecomastie (gonflement des seins chez l'homme), sécheresse de la bouche, stomatite (inflammation de la bouche), candidose gastro-intestinale (infection due à un champignon), diminution du nombre des cellules sanguines (globules rouges, globules blancs, plaquettes), encéphalopathie chez les patients ayant une insuffisance hépatique sévère pré-existante, hépatite avec ou sans ictere (jaunissement), insuffisance hépatique, douleurs articulaires ou musculaires, fatigue musculaire, photosensibilisation, réactions cutanées graves (réactions bulleuses), alopecie (chute de cheveux), réactions allergiques telles que gonflement du visage, des lèvres, du larynx et/ou de la langue, bronchospasme, choc anaphylactique, fièvre, néphrite interstitielle (atteinte rénale), augmentation de la sueur, vision trouble, perturbation du goût et diminution du taux de sodium dans le sang.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Instructions d'utilisation pour l'administration par sonde gastrique.

Il est très important que l'administration par sonde gastrique soit réalisée par un personnel entraîné et ayant la connaissance nécessaire pour s'assurer que le matériel choisi (sonde et seringue) est approprié à ce mode d'administration.

L.O.I 22006
P.E.R 05/24
P.P.V 144D1150

