

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



MUPRAS
Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

Déclaration de Maladie

N° W21-801125

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 12272

Société : RAM

☒ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : SAADOUNE Dounia

Date de naissance : 25/03/1984

Adresse : Résidence L'Amalouj App B1 2ème Etage; BORDJ BOUK
Houmeida

Tél. : 0600303260

Total des frais engagés :

992,50

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 12/07/2013

Nom et prénom du malade : SAADOUNE Dounia

Age : 39

Lien de parenté :

☒ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : ABCES maxillaire

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 : Casablanca

Le : 26.7.23

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
12/06/2013	G	1	200,-	INP: [Signature]
	x	1	50,-	
	maie			

INE

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	12.06.23	392,50

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

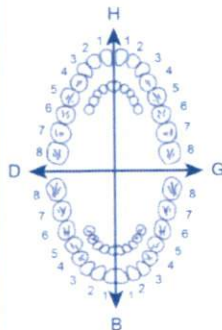
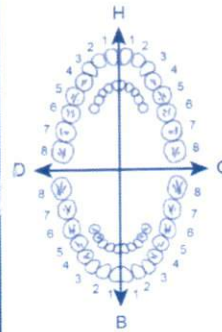
[illegible]

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP :																								
				COEFFICIENT DES TRAVAUX																								
				MONTANTS DES SOINS																								
				DEBUT D'EXECUTION																								
				FIN D'EXECUTION																								
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																											
	<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2">H</th> <th colspan="2">G</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> <td colspan="2"></td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td colspan="2"></td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td colspan="2"></td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> <td colspan="2"></td> </tr> <tr> <th colspan="2">B</th> <th colspan="2"></th> </tr> </tbody> </table>			H		G		25533412	21433552			00000000	00000000			00000000	00000000			35533411	11433553			B				COEFFICIENT DES TRAVAUX
	H		G																									
	25533412	21433552																										
	00000000	00000000																										
	00000000	00000000																										
	35533411	11433553																										
	B																											
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS																								
				DATE DU DEVIS																								
			DATE DE L'EXECUTION																									

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

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

FIN
D'EXECUTION

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Pr. Chems Eddoha MOUNZIL BENSLAMA

Spécialiste en Gynécologie Obstétrique

Ancien Professeur à la faculté de médecine de Rabat

Ancien Médecin Commandant à l'Hôpital Militaire de Rabat

Ancienne Assistante des Hôpitaux de Paris

Diplômée de la Faculté de Médecine René Descartes à Paris

en Stérilité et Reproduction, Echographie, Coelioscopie
et Hystéroscopie

الدكتورة شمس الضحى مونزيل بنسلامة

اختصاصية في أمراض النساء والتوليد

أستاذة جامعية سابقا بكلية الطب بالرباط

طبيبة عسكرية سابقا بالمستشفى العسكري بالرباط

طبيبة مساعدة سابقا بمستشفيات باريس

خريجة كلية الطب روني ديكارث بباريس

وحائزة على دبلوم العقم والتناسل، الفحص بالأمواج

الجراحة بالمنظار والفحص الداخلي للرحم

Casablanca, le 12.06.2023 في الدار البيضاء،

Mme SAADOUNE Dounia

1 FLUPEN 500

2 gélules le matin, à midi et le soir, pendant 10 jours.

2 D-CURE

1 ampoule par semaine pendant 1 mois.

3 TARDYFERON B9 cp pellic : B/30

2 boîtes

Prendre 1 comprimé le matin, avant le repas, pendant 2 mois.

4 RELAXIUM B 6 375 MG

1 gélule le soir, pendant 3 mois.

5 LERO BASE

2 capsules le matin, pendant 3 mois.

PHARMACIE LOUIZIA
Dr HADDIOU Imadeddine
Beni Yakhlef Mohammedia

Pr Chems MOUNZIL BENSLAMA

FLUPEN®

Flucoxaciline

FLUPEN 500 mg, gélule

FLUPEN 250 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable

Veuillez 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 relire.

Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

Si 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.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE FLUPEN ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

Pénicillines résistantes aux bêta-lactamases.

Indications thérapeutiques

FLUPEN contient la substance active flucoxaciline, qui fait partie d'un groupe de médicaments appelés « pénicillines ». Ces médicaments sont également appelés « anti-biotiques » et ils agissent en tuant les bactéries qui causent les infections.

FLUPEN est utilisé pour traiter :

- les infections pulmonaires
- les infections de la gorge ou du nez
- les infections des oreilles
- les infections de la peau et des tissus mous
- les infections des os et des articulations
- la méningite
- les infections du système digestif
- les infections sanguines
- les infections des reins, de la vessie ou de l'urètre (le tube qui transporte l'urine de la vessie).

FLUPEN peut également être utilisé pour prévenir les infections lors d'une intervention chirurgicale majeure, en particulier la chirurgie cardiaque ou orthopédique.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE FLUPEN ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre FLUPEN, poudre pour suspension buvable.

Ne prenez pas ce médicament si :

- Vous êtes allergique à la flucoxaciline ou à tout autre antibiotique à base de pénicilline (voir les symptômes dans la rubrique 4).

- Vous êtes allergique à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

- Vous avez déjà souffert de problèmes hépatiques (par exemple, un ictère) après avoir pris de la flucoxaciline.

- Vous avez eu une réaction allergique aux antibiotiques β-lactamines (par exemple pénicillines, céphalosporines), machines.

Mises en garde et précautions d'emploi

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser ce médicament si :

- Vous souffrez de problèmes rénaux, car vous pouvez avoir besoin d'une dose plus faible que la normale (des convulsions peuvent survenir très rarement chez les patients souffrant de problèmes rénaux et qui prennent des doses élevées)

- Vous souffrez de problèmes hépatiques, car ce médicament pourrait aggraver les symptômes

- Vous avez 50 ans ou plus

- Vous avez d'autres maladies graves (à part l'infection traitée par ce médicament)

- Vous avez déjà eu un gonflement du visage ou une éruption cutanée en prenant un antibiotique

- Vous donnez FLUPEN à un nouveau-né

- Vous suivez un régime hyposodique

- Vous prenez ce médicament pendant une longue période dans le cas des tests réguliers de la fonction hépatique et rénale sont conseillés

- Vous prenez ou allez prendre du paracétamol. Il existe un risque d'anémie sanguine et plasmatique (acidose métabolique à trou anionique élevé) qui survient en cas d'augmentation de l'acidité plasmatique, lorsque la flucoxaciline est utilisée en même temps que le paracétamol, en particulier dans certains groupes de patients à risque, par exemple les patients présentant une insuffisance rénale sévère, une septicémie ou une malnutrition, en particulier si les doses quotidiennes maximales de paracétamol sont utilisées. L'acidose métabolique à trou anionique élevé est une maladie grave qui nécessite un traitement urgent.

Autres médicaments et FLUPEN

Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament si vous prenez d'autres médicaments, en particulier :

- Probénécide ou sulfapyrazone (utilisés pour traiter la goutte)
- Méthotrexate (un médicament de chimiothérapie)
- Vaccin typhoïde oral (les antibiotiques peuvent le rendre moins efficace)
- Sugamadex (utilisé avec les anesthésiques généraux)
- Pipéraciline (un antibiotique administré par injection)
- Warfarine (médicament pour prévenir la coagulation du sang)

- Paracétamol

Certains médicaments peuvent affecter la façon dont d'autres fonctionnent. Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Cela est valable pour les médicaments avec ou sans ordonnance.

Grossesse et allaitement

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

La grossesse dépend de l'âge, du poids et de la fonction rénale du patient, tout autant que de la sévérité de l'infection.

La posologie est formulée en dose totale quotidienne devant être administrée en 3 à 4 prises par jour.

Adultes :
Voie orale : la dose totale quotidienne est de 1 à 3 g, répartis en 3 à 4 prises.

Enfants :
La posologie d'un enfant est déterminée en fonction de son poids corporel et de son âge.

Personnes âgées :
Aucun ajustement de la posologie n'est nécessaire.

Insuffisance rénale :
L'excrétion d'insuffisance rénale est inférieure à 12 heures.

Insuffisance hépatique :
La posologie à 12 heures.

Mode d'administration :
Un minimum d'un gramme par jour.

Mode d'administration :
Un minimum d'un gramme par jour.

Mode d'administration :
Un minimum d'un gramme par jour.

Mode d'administration :
Un minimum d'un gramme par jour.

conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

FLUPEN peut avoir une influence négligeable ou nulle sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Tests

Une surveillance régulière de la fonction hépatique et rénale doit être effectuée lors de la prise de FLUPEN pendant une longue période. Dites à votre médecin que vous prenez FLUPEN si vous subissez des tests d'urine ou des tests sanguins car cela peut affecter les résultats.

FLUPEN 500 mg, gélule

Ce médicament contient 26,28 mg de sodium (soit 1,14 mmol) par gélule. A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

FLUPEN 250 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable
Ce médicament contient 16,05 mg de sodium par 5 ml (soit 0,70 mmol / 5 ml). A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

Ce médicament contient du saccharose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrose/isomaltase (maladies héréditaires rares).

Ce médicament contient un agent colorant azoïque, le jaune orangé S qui peut provoquer des réactions allergiques.

3. COMMENT PRENDRE FLUPEN ?

La posologie dépend de l'âge, du poids et de la fonction rénale du patient, tout autant que de la sévérité de l'infection.

Adultes :
Voie orale : la dose totale quotidienne est de 1 à 3 g, répartis en 3 à 4 prises.

Enfants :
La posologie d'un enfant est déterminée en fonction de son poids corporel et de son âge.

Personnes âgées :
Aucun ajustement de la posologie n'est nécessaire.

Insuffisance rénale :
L'excrétion d'insuffisance rénale est inférieure à 12 heures.

Insuffisance hépatique :
La posologie à 12 heures.

Mode d'administration :
Un minimum d'un gramme par jour.

Mode d'administration :
Un minimum d'un gramme par jour.

Mode d'administration :
Un minimum d'un gramme par jour.

Mode d'administration :
Un minimum d'un gramme par jour.

Mode d'administration :
Un minimum d'un gramme par jour.

Mode d'administration :
Un minimum d'un gramme par jour.

Mode d'administration :
Un minimum d'un gramme par jour.

Mode d'administration :
Un minimum d'un gramme par jour.

Mode d'administration :
Un minimum d'un gramme par jour.

Mode d'administration :
Un minimum d'un gramme par jour.

Mode d'administration :
Un minimum d'un gramme par jour.

Mode d'administration :
Un minimum d'un gramme par jour.

Mode d'administration :
Un minimum d'un gramme par jour.

Mode d'administration :
Un minimum d'un gramme par jour.

Mode d'administration :
Un minimum d'un gramme par jour.

FLUPEN®

Flucoxaciline

FLUPEN 500 mg, gélule

FLUPEN 250 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable

Veuillez 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 relire.

Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

Si 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.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE FLUPEN ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

Pénicillines résistantes aux bêta-lactamases.

Indications thérapeutiques

FLUPEN contient la substance active flucoxaciline, qui fait partie d'un groupe de médicaments appelés « pénicillines ». Ces médicaments sont également appelés « anti-biotiques » et ils agissent en tuant les bactéries qui causent les infections.

FLUPEN est utilisé pour traiter :

- les infections pulmonaires
- les infections de la gorge ou du nez
- les infections des oreilles
- les infections de la peau et des tissus mous
- les infections des os et des articulations
- la méningite
- les infections du système digestif
- les infections sanguines
- les infections des reins, de la vessie ou de l'urètre (le tube qui transporte l'urine de la vessie).

FLUPEN peut également être utilisé pour prévenir les infections lors d'une intervention chirurgicale majeure, en particulier la chirurgie cardiaque ou orthopédique.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE FLUPEN ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre FLUPEN, poudre pour suspension buvable.

Ne prenez pas ce médicament si :

- Vous êtes allergique à la flucoxaciline ou à tout autre antibiotique à base de pénicilline (voir les symptômes dans la rubrique 4).

- Vous êtes allergique à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

- Vous avez déjà souffert de problèmes hépatiques (par exemple, un ictère) après avoir pris de la flucoxaciline.

- Vous avez eu une réaction allergique aux antibiotiques β-lactamines (par exemple pénicillines, céphalosporines).

Mises en garde et précautions d'emploi

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser ce médicament si :

- Vous souffrez de problèmes rénaux, car vous pouvez avoir besoin d'une dose plus faible que la normale (des convulsions peuvent survenir très rarement chez les patients souffrant de problèmes rénaux et qui prennent des doses élevées)

- Vous souffrez de problèmes hépatiques, car ce médicament pourrait aggraver les symptômes

- Vous avez 50 ans ou plus

- Vous avez d'autres maladies graves (à part l'infection traitée par ce médicament)

- Vous avez déjà eu un gonflement du visage ou une éruption cutanée en prenant un antibiotique

- Vous donnez FLUPEN à un nouveau-né

- Vous suivez un régime hyposodique

- Vous prenez ce médicament pendant une longue période dans le cas de tests réguliers de la fonction hépatique et rénale sont conseillés

- Vous prenez ou allez prendre du paracétamol. Il existe un risque d'anémie sanguine et plasmatique (acidose métabolique à trou anionique élevé) qui survient en cas d'augmentation de l'acidité plasmatique, lorsque la flucoxaciline est utilisée en même temps que le paracétamol, en particulier dans certains groupes de patients à risque, par exemple les patients présentant une insuffisance rénale sévère, une septicémie ou une malnutrition, en particulier si les doses quotidiennes maximales de paracétamol sont utilisées. L'acidose métabolique à trou anionique élevé est une maladie grave qui nécessite un traitement urgent.

Autres médicaments et FLUPEN

Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament si vous prenez d'autres médicaments, en particulier :

- Probénécide ou sulfapyrazone (utilisés pour traiter la goutte)
- Méthotrexate (un médicament de chimiothérapie)
- Vaccin typhoïde oral (les antibiotiques peuvent le rendre moins efficace)
- Sugamadex (utilisé avec les anesthésiques généraux)
- Pipéraciline (un antibiotique administré par injection)
- Warfarine (médicament pour prévenir la coagulation du sang)

- Paracétamol

Certains médicaments peuvent affecter la façon dont d'autres fonctionnent. Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Cela est valable pour les médicaments avec ou sans ordonnance.

Grossesse et allaitement

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

La posologie dépend de l'âge, du poids et de la fonction rénale du patient, tout autant que de la sévérité de l'infection.

La posologie d'adultes :
Voie orale : la dose totale quotidienne est de 1 à 3 g, répartis en 3 à 4 prises.

Enfants :
La posologie d'enfants :
soit : 25-50 mg par voie orale.

Personnes âgées :
Aucun ajustement d'une insuffisance de l'excrétion d'insuffisance inférieure à 12 heures).

L'hémodialyse :
Les taux sériques nécessaires à la dialyse.

Mode d'administration :
Un minimum d'un pour toutes les formes.

Mode d'administration :
Un minimum d'un pour toutes les formes.

Mode d'administration :
Un minimum d'un pour toutes les formes.

Mode d'administration :
Un minimum d'un pour toutes les formes.

Mode d'administration :
Un minimum d'un pour toutes les formes.

Mode d'administration :
Un minimum d'un pour toutes les formes.

conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

FLUPEN peut avoir une influence négligeable ou nulle sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Tests

Une surveillance régulière de la fonction hépatique et rénale doit être effectuée lors de la prise de FLUPEN pendant une longue période. Dites à votre médecin que vous prenez FLUPEN si vous subissez des tests d'urine ou des tests sanguins car cela peut affecter les résultats.

FLUPEN 500 mg, gélule

Ce médicament contient 26,28 mg de sodium (soit 1,14 mmol) par gélule. A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

FLUPEN 250 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable
Ce médicament contient 16,05 mg de sodium par 5 ml (soit 0,70 mmol / 5 ml). A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

Ce médicament contient du saccharose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrose/isomaltase (maladies héréditaires rares).

Ce médicament contient un agent colorant azoïque, le jaune orangé S qui peut provoquer des réactions allergiques.

3. COMMENT PRENDRE FLUPEN ?

La posologie dépend de l'âge, du poids et de la fonction rénale du patient, tout autant que de la sévérité de l'infection.

La posologie d'adultes :
Voie orale : la dose totale quotidienne est de 1 à 3 g, répartis en 3 à 4 prises.

Enfants :
La posologie d'enfants :
soit : 25-50 mg par voie orale.

Personnes âgées :
Aucun ajustement d'une insuffisance de l'excrétion d'insuffisance inférieure à 12 heures).

L'hémodialyse :
Les taux sériques nécessaires à la dialyse.

Mode d'administration :
Un minimum d'un pour toutes les formes.

Mode d'administration :
Un minimum d'un pour toutes les formes.

Mode d'administration :
Un minimum d'un pour toutes les formes.

Mode d'administration :
Un minimum d'un pour toutes les formes.

Mode d'administration :
Un minimum d'un pour toutes les formes.

Mode d'administration :
Un minimum d'un pour toutes les formes.

Mode d'administration :
Un minimum d'un pour toutes les formes.

Mode d'administration :
Un minimum d'un pour toutes les formes.

Mode d'administration :
Un minimum d'un pour toutes les formes.

Mode d'administration :
Un minimum d'un pour toutes les formes.

Mode d'administration :
Un minimum d'un pour toutes les formes.

Mode d'administration :
Un minimum d'un pour toutes les formes.

Mode d'administration :
Un minimum d'un pour toutes les formes.

Mode d'administration :
Un minimum d'un pour toutes les formes.

Mode d'administration :
Un minimum d'un pour toutes les formes.

Mode d'administration :
Un minimum d'un pour toutes les formes.

Notice: Information de l'utilisateur

D-CURE 25 000 UI : solution buvable ; boîte de 4 ampoules.

D-CURE 2.400 UI : solution buvable en gouttes ; flacon de 10 ml.

Dioicalciferol (Vitamin D 3)

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

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Adressez vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez malade.

Que contient cette notice ?

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

1. Qu'est-ce que D-Cure et dans quel cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique :

Vitamines.

Indications thérapeutiques :

Le D-CURE est indiqué dans les cas suivants :

- Prophylaxie de rachisme et ostéomalacie chez les enfants et les adultes ;
- Prophylaxie de rachisme chez les nouveau-nés prématurés ;
- Prophylaxie de rachisme chez les adultes souffrant d'ostéoporose ;
- Prophylaxie de rachisme chez les enfants et les adultes portant un risque identifié ;
- apport efficace en vitamine D : cétariène, obstruction biliaire, cirrhose, gastrectomie, personnes âgées (allèles ou sorali, peu) ;
- traitement d'une déficience en vitamine D : croissance, grossesse, lactation, prise d'anti-convulsifs ;
- prophylaxie d'une déficience en vitamine D chez les enfants et les adultes présentant une malabsorption ;
- traitement de rachisme et ostéomalacie chez les enfants et les adultes ;
- hypoparathyroïdisme idiopathique ou post-opératoire, pseudo-hypoparathyroïdisme ;
- traitement d'apoplexie, en association avec le calcium, des médicaments inhibant la resorption ostéoclastique ou stimulant la formation osseuse, utilisés dans M.R. ;
- Une alimentation variée joue également un rôle prépondérant dans la prévention des carences en vitamine D.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser D-Cure ?

Ne prenez jamais D-CURE :

- si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6 ;
- Si vous avez une sensibilité particulière à la vitamine D (lésions tissulaires de différents organes).
- Si votre sang présente une teneur trop élevée en calcium en particulier chez le nourrisson.
- Si votre urine présente une teneur trop élevée en calcium en particulier lorsque des calculs rénaux sont présents.

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre D-CURE.

- La vitamine D sera administrée avec précaution chez les patients présentant une insuffisance rénale, une lithiase ou une maladie cardiaque car, chez ces patients, les hypocalcémies sont plus importantes.

Il y a lieu de veiller à la posologie.

Suspendre le traitement en cas de symptômes dus à l'excès en vitamine : fatigue, nausées, diarrhées, augmentation du volume des urines.

- L'utilisation de fortes doses de vitamine D suppose un contrôle étroit de la teneur en calcium dans le sang et/ou de la teneur en calcium dans les urines.

- La prudence s'impose chez les patients sous médicaments susceptibles d'agir sur la vitamine D.

- Si vous prenez d'autres médicaments, veuillez lire également la rubrique « Interactions avec d'autres médicaments ».

Autres médicaments et D-Cure :

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

- La phénytoïne, médicament utilisé dans l'épilepsie, le phénylbutyl (somnifère), la carbamazépine, la pyrimidine pris durant des périodes prolongées peuvent accélérer le cycle dans l'organisme du calcium (le faire majoritairement de la vitamine D).

- Les médicaments aux glucocorticoïdes peuvent altérer le métabolisme de la vitamine D.

PPV: 56,30 DH
LOT: 22J24D
EXP: 10/2024

020211182
B1P00VMD05CM

Tardyferon B9

Comprimé pelliculé

(Fer et acide folique)

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 scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

• Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.

• Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.

• Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet

indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

• Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune

amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que TARDYFERON B9, comprimé pelliculé et dans quels cas

est-il utilisé ?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TARDYFERON

B9, comprimé pelliculé ?

3. Comment prendre TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ?

6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE TARDYFERON B9, comprimé pelliculé

• Si vous vous étouffez accidentellement en prenant un comprimé, veuillez

contacter votre médecin dès que possible. C'est parce qu'il y a un risque

d'obstruction des voies respiratoires. Cela peut entraîner une toux persistante, des crachats

sanglants et/ou un essoufflement, même si l'étouffement s'est produit

dans les jours ou des mois avant que ces symptômes ne se manifestent. Par

conséquent, vous devez être ausculté d'urgence pour vous assurer que le

comprimé n'endommage pas vos voies respiratoires. D'après des données

publiées dans la littérature, il a été observé des colorations de la paroi

de l'estomac et du tube digestif chez des rares patients âgés recevant un

traitement à base de fer et souffrant d'une insuffisance rénale chronique

(mauvais fonctionnement de votre rein, diminution importante du volume des

urines), de diabète (taux élevé de sucre dans le sang).

(augmentation de la pression artérielle). Cas

Si vous prenez TARDYFERON B9, comprimé pelliculé, il faut également

Si votre médecin vous a prescrit TARDYFERON B9, comprimé pelliculé, il

En cas d'urgence, contactez votre pharmacien.

Autres médicaments

Informez votre médecin

ou pourriez pr

En effet, certains

le traitement par

nécessitent des ch

comprimé pelliculé, alors que d'autres

erre utilisées en même temps que

spécifiques de dose ou de moment de prise

par exemple.

• Si vous prenez des médicaments injectables contenant du fer, vous devez

éviter de prendre TARDYFERON B9 comprimé pelliculé.

• Si vous prenez les médicaments suivants, vous devez séparer leurs

2



Tardyferon B9

Comprimé pelliculé

(Fer et acide folique)

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 scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

• Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.

• Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.

• Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet

indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

• Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune

amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que TARDYFERON B9, comprimé pelliculé et dans quels cas

est-il utilisé ?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TARDYFERON

B9, comprimé pelliculé ?

3. Comment prendre TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ?

6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE TARDYFERON B9, comprimé pelliculé

• Si vous vous étouffez accidentellement en prenant un comprimé, veuillez

contacter votre médecin dès que possible. C'est parce qu'il y a un risque

d'obstruction des voies respiratoires. Cela peut entraîner une toux persistante, des crachats

sanglants et/ou un essoufflement, même si l'étouffement s'est produit

des jours ou des mois avant que ces symptômes ne se manifestent. Par

conséquent, vous devez être ausculté d'urgence pour vous assurer que le

comprimé n'endommage pas vos voies respiratoires. D'après des données

publiées dans la littérature, il a été observé des colorations de la paroi

de l'estomac et du tube digestif chez des rares patients âgés recevant un

traitement à base de fer et souffrant d'une insuffisance rénale chronique

(mauvais fonctionnement de votre rein, diminution importante du volume des

urines), de diabète (taux élevé de sucre dans le sang), d'hypertension

ou d'hyperlipémie (taux élevé de lipides dans le sang).

Si vous prenez TARDYFERON B9, comprimé pelliculé, il faut également

surveiller votre poids et votre tension artérielle. Car

l'augmentation de la pression artérielle (hypertension) peut gêner une

bonne absorption du fer.

Si votre médecin vous a prescrit TARDYFERON B9, comprimé pelliculé, il

vous a prescrit le bon médicament pour vous.

En cas d'effets indésirables, consultez votre médecin.

Autres médicaments : Si vous prenez d'autres médicaments, informez votre

médecin. En effet, certains médicaments peuvent interférer avec l'absorption

du fer, il faut donc également surveiller votre tension artérielle.

Le traitement par TARDYFERON B9, comprimé pelliculé, doit être utilisé en même temps que

des aliments riches en vitamine C (jus d'orange, kiwi, fraise, etc.).

• Si vous prenez des médicaments injectables contenant du fer, vous devez

éviter de prendre TARDYFERON B9 comprimé pelliculé.

• Si vous prenez les médicaments suivants, vous devez séparer leurs





Gélule
Voie orale

Relaxium[®]

B6

Deva
Pharmaceutique

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Relaxium B6 150

Oxyde de magnésium marin.....260 mg

équivalent en Magnésium150 mg

Vitamine B6.....1 mg

Excipients : stéarate de magnésium, maltodextrine, dioxyde de silicium.

Relaxium B6 300

Oxyde de magnésium marin.....520 mg

équivalent en Magnésium.....300 mg

Vitamine B6.....2 mg

Excipients : stéarate de magnésium, maltodextrine, dioxyde de silicium.

Relaxium B6 375

Oxyde de magnésium marin.....650 mg

équivalent en Magnésium.....375 mg

Vitamine B6.....2 mg

Excipients : stéarate de magnésium, maltodextrine, dioxyde de silicium.

FORME ET PRESENTATIONS

Relaxium B6 150 : Gélule. Boite de 60

Relaxium B6 300 : Gélule. Boite de 15 et 30

Relaxium B6 375 : Gélule. Boite de 30 et 60

PROPRIETES

Relaxium B6 contient du magnésium et de la vitamine B6.

Le magnésium intervient dans le fonctionnement neuromusculaire. Son déficit peut causer nervosité, irritabilité, fatigabilité, crampes musculaires ainsi que les difficultés d'endormissement et de concentration, notamment en cas de surmenage.

La vitamine B6 complète l'activité relaxante et équilibrante du magnésium.

VOIE D'ADMINISTRATION ET UTILISATIONS

Voie orale

Relaxium B6 150

Prendre 2 gélules par jour à avaler avec un grand verre d'eau, en complément d'une alimentation variée et équilibrée.

Relaxium B6 300

Prendre 1 gélule par jour à avaler avec un grand verre d'eau, en complément d'une alimentation variée et équilibrée.

Relaxium B6 375

Prendre 1 gélule par jour à avaler avec un grand verre d'eau, en complément d'une alimentation variée et équilibrée.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

D'une façon générale, il convient au cours de la grossesse et de l'allaitement de toujours demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant d'utiliser un produit.

PRECAUTIONS D'EMPLOI

Afin d'éviter d'éventuelles interactions nocives entre plusieurs substances, consultez votre pharmacien tout traitement en cours.

Ne pas dépasser la dose recommandée.

Garder hors de portée des enfants.

A conserver dans un endroit sec et frais.

Relaxium B6 150 / Autorisation ministère de la santé n° : DA201818053

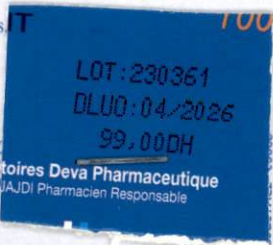
Relaxium B6 300 / Autorisation ministère de la santé n° : DA201818053

Relaxium B6 375 / Autorisation ministère de la santé n° : DA201918120

Deva Pharmaceutique
Pharmacien Responsable

Deva
Pharmaceutique

1405-147, Zone Industrielle 14 94400 - Clichy-sous-Bois



Pr. Chems Eddoha MOUNZIL BENSLAMA

Spécialiste en Gynécologie Obstétrique

Ancien Professeur à la faculté de médecine de Rabat

Ancien Médecin Commandant à l'Hôpital Militaire de Rabat

Ancienne Assistante des Hôpitaux de Paris

Diplômée de la Faculté de Médecine René Descartes à Paris

en Stérilité et Reproduction, Echographie, Coelioscopie

et Hystéroscopie

الدكتورة شمس الضحى مونزيل بنسلامة

اختصاصية في أمراض النساء والتوليد

أستاذة جامعية سابقا بكلية الطب بالرباط

طبيبة عسكرية سابقا بالمستشفى العسكري بالرباط

طبيبة مساعدة سابقا بمستشفيات باريس

خريجة كلية الطب روني ديكارت بباريس

وحائزة على دبلوم العقم والتناسل، الفحص بالأمواج

الجراحة بالمنظار والفحص الداخلي للرحم

Casablanca, le 12/06/2022. الدار البيضاء، في

FACTURE

M. SAADOUNE DOUMIA

a effectuer

la échographie mammaire

à l'heure 14h09.

Pr. Chems-eddoha MOUNZIL
Gynécologie Obstétricienne
30 Rue du Marché, Maârif
Casa - Tél. 05 22 23 09 59

Pr. Chems Eddoha MOUNZIL BENSLAMA

Spécialiste en Gynécologie Obstétrique

Ancien Professeur à la faculté de médecine de Rabat

Ancien Médecin Commandant à l'Hôpital Militaire de Rabat

Ancienne Assistante des Hôpitaux de Paris

Diplômée de la Faculté de Médecine René Descartes à Paris

en Stérilité et Reproduction, Echographie, Coelioscopie
et Hystéroscopie

الدكتورة شمس مونزيل بنسلامة

اختصاصية في أمراض النساء والتوليد

استاذة جامعية سابقا بكلية الطب بالرباط

طبيبة عسكرية سابقا بالمستشفى العسكري بالرباط

طبيبة مساعدة سابقا بمستشفيات باريس

خريجة كلية الطب روني ديكرت بباريس

وحائزة على دبلوم العقم والتناسل، الفحص بالأموال

الجراحة بالمنظار والفحص الداخلي للرحم

Casablanca, le **12 Juin 2023** في الدار البيضاء،

ECHOGRAPHIE MAMMAIRE

Madame SAADOUNE Dounia

Abcès du quadrant superexterne droit .

Absence de lésion suspecte.

Pr. C. MOUNZIL BENSLAM!
Gyneco Obstétricienne
30, Rue du Marché, Maarif
Casablanca - Tél. : 0522 23 09 59

