

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

M22- 0055118

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 4684 Société : RAM
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : Nouhiz Nohane L
 Date de naissance : 01/10/1952
 Adresse : 445 HAY KH 02 MA CASABLANCA
 Tél. : 0613621559 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :
 Date de consultation : 20/01/2023
 Nom et prénom du malade : Nouhiz Nohane L Age :
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : D2 D - HTA
 Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :
 En cas d'accident préciser les causes et circonstances :
 Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à : 20/01/2023
 Signature de l'adhérent(e) : Le : 20/01/2023

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
20/07/23			150,000	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	20.07.2023	390.00
	20.07.2023	2821.20

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

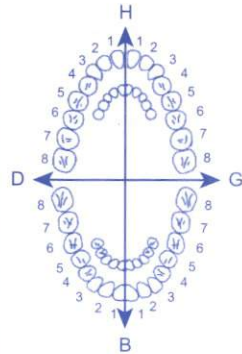
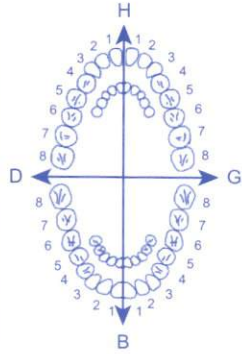
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient																					
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <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 CCEFFICIENT MASTICATOIRE																							
	<table border="1"> <tr> <td>H</td> <td></td> <td>H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> <td></td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td></td> </tr> <tr> <td>D</td> <td></td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td></td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> <td></td> </tr> <tr> <td>B</td> <td></td> <td></td> </tr> </table>		H		H	25533412	21433552		00000000	00000000		D		G	00000000	00000000		35533411	11433553		B			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H		H																					
	25533412	21433552																						
	00000000	00000000																						
	D		G																					
	00000000	00000000																						
	35533411	11433553																						
	B																							
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>																					
			DATE DU DEVIS <input type="text"/>																					
		DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>																						

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. Redouane EL ARABI

Médecine Générale

Médecin Agréé Par le Ministère de la Santé

Echographie

Electrocardiogramme

Petite Chirurgie - Circoncision



الدكتور رضوان العربي

الطب العام

طبيب خبير محلف لدى المحاكم

الفحص بالصدى

تخطيط القلب

الجراحة الصغيرة - الختان

Casablanca, le :

الدار البيضاء, في :

20/07/2023
MOHAMMED MOHAMMED

559.00

Novo Nordisk 30

20 - 15 -

1111.10 x 3

Pipette

0 - 0 - 0

35.70 x 3

KARDECIC

0 - 1 -

99.00 x 2

7 - 2 - 2

82.10 x 5

Uexif 20

109.00 x 2

2 - 2 - 2



KARDECIC 160MG
SACHETS B30
P.P.V : 35DH70
LOT : 21E012
PER : 05/2023



KARDECIC 160MG
SACHETS B30
P.P.V : 35DH70
LOT : 22H003
PER : 07/2023



KARDECIC 160MG
SACHETS B30
P.P.V : 35DH70
LOT : 22E009
PER : 05/2024



PHARMACIE L'EXTENSION
24 Rue de Lissasfa
Extension CASABLANCA
Tél: 05 22 93 48 40

Dr. Redouane EL ARABI
Méd. Agréé par le Ministère de la Santé
N°: 15899
Tél: 05 22 93 03 09

تجزة الحاج فاتح - الرقم 141 الطابق السفلي - الشقة رقم 2 الدار البيضاء - الهاتف : 05 22 93 03 09

141, Lot Haj Fateh Bd. Oued Daoura-RDC N°2 EL Oulfa-Casablanca-Tél.: 05 22 93 03 09

70.90 x 2

PROFENID non m²

0 - 0 - 1

84.50 x 3

ZETA 2 a 2e dose

0 - 1

G: 2221.20

LOT: 22E018
PER: 05 2025

PROFENID 100MG

CP PEL 830

P.P.V: 70DH90



S.V

Docteur El Arabi Redouani
Médecin Agréé par
Le Ministère de La Santé
Aut. N° 1589
Tél: 05 22 93 03 09

SYNTHEMEDIC
22 rue zoubair bnou al aouam roches
noires casablanca
INEXIUM

20 mg Cpr GR
Boîte 14
64015DMP/21NRQ P.P.V: 82.10 DH
6 118001 020591

PHARMACIE L'EXTENSION
24 Rue 8 Lissasfa
Extension - CASABLANCA
Tél: 05 22 93 48 40

SYNTHEMEDIC
22 rue zoubair bnou al aouam roches
noires casablanca
INEXIUM

20 mg Cpr GR
Boîte 14
64015DMP/21NRQ P.P.V: 82.10 DH
6 118001 020591

SYNTHEMEDIC
22 rue zoubair bnou al aouam roches
noires casablanca
INEXIUM

20 mg Cpr GR
Boîte 14
64015DMP/21NRQ P.P.V: 82.10 DH
6 118001 020591

SYNTHEMEDIC
22 rue zoubair bnou al aouam roches
noires casablanca
INEXIUM

20 mg Cpr GR
Boîte 14
64015DMP/21NRQ P.P.V: 82.10 DH
6 118001 020591

SYNTHEMEDIC
22 rue zoubair bnou al aouam roches
noires casablanca
INEXIUM

20 mg Cpr GR
Boîte 14
64015DMP/21NRQ P.P.V: 82.10 DH
6 118001 020591



Lot : 038
À utiliser de
préférence avant le : 04/2027

PPC : 84,50 DH

Zetalax^{DM}[®]

microlavement

AVEMENT :

Zetalax^{DM} Microlavement s'utilise en cas de constipation.
La constipation consiste en l'altération du rythme normal d'évacuation;
elle peut être liée à des facteurs comme un changement du style de vie,
des habitudes alimentaires, etc.
En cas de constipation chronique, il est conseillé de consulter un médecin.

COMMENT FONCTIONNE ZETALAX^{DM} MICROLAVEMENT :

Zetalax^{DM} Microlavement agit mécaniquement au niveau du rectum et
stimule le processus d'expulsion des matières fécales. L'action locale
garantit la sécurité du produit, qui n'a pas d'interaction avec les processus
physiologiques du tube digestif et n'a donc aucun effet collatéral sur le
système.

Les ingrédients contenus dans le microlavement garantissent le
ramollissement et la lubrification de la masse fécale, ce qui permet
ensuite une expulsion rapide et aisée des matières fécales.

Zetalax^{DM} Microlavement ne contient pas de substances actives au
niveau pharmacologique et son action est exclusivement mécanique.
La présence d'extraits végétaux à action émolliente atténue l'effet irritant
de la glycérine au niveau du rectum, ce qui rend son introduction plus aisée.

CAS DANS LESQUELS IL NE FAUT PAS UTILISER LE PRODUIT :

Zetalax^{DM} Microlavement ne doit pas être utilisé en cas de douleur
abdominale aiguë, nausée, vomissement, obstruction intestinale,
saignement rectal d'origine inconnue, grave état de déshydratation,
rectocolite hémorragique et inflammation hémorroïdale.
Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité aux ingrédients contenus dans le
produit.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Avant d'utiliser le produit, demander conseil au médecin ou au pharmacien.

COMMENT UTILISER CE PRODUIT :

- Ouvrir l'emballage.
- Enlever le bouchon du microlavement et lubrifier la canule avec une
goutte du produit.
- Introduire délicatement la canule dans le rectum, sans presser le tube.
- Appuyer à fond sur le microlavement.
- Extraire la canule sans relâcher la pression sur le tube, pour ne pas
aspirer à nouveau le liquide.

Il est conseillé d'appliquer un ou deux microlavements par jour.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Ne pas utiliser chez les enfants de moins de 12 ans.
Suivre attentivement le mode d'emploi.
Conserver hors de portée des enfants.

INGÉDIENTS :

Glycérol, amidon, camomille extrait fluide, mauve extrait fluide, eau.

DATE D'ÉMISSION :

08/05/2011

Dispositif médical classe 1.

Autorisation ministère de la santé n° : 860/16116/2016/ DMP/20/DM



Fabricant

Zeta Farmaceutici S.p.A.
Via Galvani, 10
Sandrigo (VI)
ITALY

Importé au Maroc par :

Laboratoires IRCOS
N°109 Q.I sidi ghanem
40000 MARRAKECH

Distribué au Maroc par :

MEDIPRO PHARMA
Borj El yacout, Bd Rahal El Meskini.
20120. Casablanca.

Lot : 038
À utiliser de
préférence avant le : 04/2027

PPC : 84,50 DH

Zetalax^{DM}[®]

microlavement

AVEMENT :

Zetalax^{DM} Microlavement s'utilise en cas de constipation.
La constipation consiste en l'altération du rythme normal d'évacuation;
elle peut être liée à des facteurs comme un changement du style de vie,
des habitudes alimentaires, etc.
En cas de constipation chronique, il est conseillé de consulter un médecin.

COMMENT FONCTIONNE ZETALAX^{DM} MICROLAVEMENT :

Zetalax^{DM} Microlavement agit mécaniquement au niveau du rectum et
stimule le processus d'expulsion des matières fécales. L'action locale
garantit la sécurité du produit, qui n'a pas d'interaction avec les processus
physiologiques du tube digestif et n'a donc aucun effet collatéral sur le
système.

Les ingrédients contenus dans le microlavement garantissent le
ramollissement et la lubrification de la masse fécale, ce qui permet
ensuite une expulsion rapide et aisée des matières fécales.

Zetalax^{DM} Microlavement ne contient pas de substances actives au
niveau pharmacologique et son action est exclusivement mécanique.
La présence d'extraits végétaux à action émolliente atténue l'effet irritant
de la glycérine au niveau du rectum, ce qui rend son introduction plus aisée.

CAS DANS LESQUELS IL NE FAUT PAS UTILISER LE PRODUIT :

Zetalax^{DM} Microlavement ne doit pas être utilisé en cas de douleur
abdominale aiguë, nausée, vomissement, obstruction intestinale,
saignement rectal d'origine inconnue, grave état de déshydratation,
rectocolite hémorragique et inflammation hémorroïdale.
Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité aux ingrédients contenus dans le
produit.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Avant d'utiliser le produit, demander conseil au médecin ou au pharmacien.

COMMENT UTILISER CE PRODUIT :

- Ouvrir l'emballage.
- Enlever le bouchon du microlavement et lubrifier la canule avec une
goutte du produit.
- Introduire délicatement la canule dans le rectum, sans presser le tube.
- Appuyer à fond sur le microlavement.
- Extraire la canule sans relâcher la pression sur le tube, pour ne pas
aspirer à nouveau le liquide.

Il est conseillé d'appliquer un ou deux microlavements par jour.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Ne pas utiliser chez les enfants de moins de 12 ans.
Suivre attentivement le mode d'emploi.
Conserver hors de portée des enfants.

INGÉDIENTS :

Glycérol, amidon, camomille extrait fluide, mauve extrait fluide, eau.

DATE D'ÉMISSION :

08/05/2011

Dispositif médical classe 1.

Autorisation ministère de la santé n° : 860/16116/2016/ DMP/20/DM



Fabricant

Zeta Farmaceutici S.p.A.
Via Galvani, 10
Sandrigo (VI)
ITALY

Importé au Maroc par :

Laboratoires IRCOS
N°109 Q.I sidi ghanem
40000 MARRAKECH

Distribué au Maroc par :

MEDIPRO PHARMA
Borj El yacout, Bd Rahal El Meskini.
20120. Casablanca.

Lot : 038
À utiliser de
préférence avant le : 04/2027

PPC : 84,50 DH

Zetalax^{DM}[®]

microlavement

AVEMENT :

Zetalax^{DM} Microlavement s'utilise en cas de constipation.
La constipation consiste en l'altération du rythme normal d'évacuation;
elle peut être liée à des facteurs comme un changement du style de vie,
des habitudes alimentaires, etc.
En cas de constipation chronique, il est conseillé de consulter un médecin.

COMMENT FONCTIONNE ZETALAX^{DM} MICROLAVEMENT :

Zetalax^{DM} Microlavement agit mécaniquement au niveau du rectum et
stimule le processus d'expulsion des matières fécales. L'action locale
garantit la sécurité du produit, qui n'a pas d'interaction avec les processus
physiologiques du tube digestif et n'a donc aucun effet collatéral sur le
système.

Les ingrédients contenus dans le microlavement garantissent le
ramollissement et la lubrification de la masse fécale, ce qui permet
ensuite une expulsion rapide et aisée des matières fécales.

Zetalax^{DM} Microlavement ne contient pas de substances actives au
niveau pharmacologique et son action est exclusivement mécanique.
La présence d'extraits végétaux à action émolliente atténue l'effet irritant
de la glycérine au niveau du rectum, ce qui rend son introduction plus aisée.

CAS DANS LESQUELS IL NE FAUT PAS UTILISER LE PRODUIT :

Zetalax^{DM} Microlavement ne doit pas être utilisé en cas de douleur
abdominale aiguë, nausée, vomissement, obstruction intestinale,
saignement rectal d'origine inconnue, grave état de déshydratation,
rectocolite hémorragique et inflammation hémorroïdale.
Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité aux ingrédients contenus dans le
produit.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Avant d'utiliser le produit, demander conseil au médecin ou au pharmacien.

COMMENT UTILISER CE PRODUIT :

- Ouvrir l'emballage.
- Enlever le bouchon du microlavement et lubrifier la canule avec une
goutte du produit.
- Introduire délicatement la canule dans le rectum, sans presser le tube.
- Appuyer à fond sur le microlavement.
- Extraire la canule sans relâcher la pression sur le tube, pour ne pas
aspirer à nouveau le liquide.

Il est conseillé d'appliquer un ou deux microlavements par jour.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Ne pas utiliser chez les enfants de moins de 12 ans.
Suivre attentivement le mode d'emploi.
Conserver hors de portée des enfants.

INGÉDIENTS :

Glycérol, amidon, camomille extrait fluide, mauve extrait fluide, eau.

DATE D'ÉMISSION :

08/05/2011

Dispositif médical classe 1.

Autorisation ministère de la santé n° : 860/16116/2016/ DMP/20/DM



Fabricant

Zeta Farmaceutici S.p.A.
Via Galvani, 10
Sandrigo (VI)
ITALY

Importé au Maroc par :

Laboratoires IRCOS
N°109 Q.I sidi ghanem
40000 MARRAKECH

Distribué au Maroc par :

MEDIPRO PHARMA
Borj El yacout, Bd Rahal El Meskini.
20120. Casablanca.

Profenid® 100mg

Kétoprofène

Comprimé pelliculé

LOT : Z2E010
PER-03 2025

PROFENID 100MG

CP PEL B30

P.P.V. : 70DH90



6 118000 060802

**Veuillez lire attentivement
médicament car elle ce
pour vous.**

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou 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. Voir rubrique 4.

1. QU'EST-CE QUE PROFENID 100 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : ANTI-INFLAMMATOIRES, ANTIRHUMATISMAUX, NON STÉROÏDIENS. - Code ATC : M01AE03. (M : Muscle et Squelette).

PROFENID 100 mg, comprimé pelliculé contient du kétoprofène. Ce médicament appartient à une famille appelée les anti-inflammatoires non stéroïdiens. Ces médicaments sont utilisés notamment pour diminuer l'inflammation et calmer la douleur.

Indications thérapeutiques

PROFENID 100 mg, comprimé pelliculé est destiné à l'adulte et l'adolescent à partir de 15 ans.

Ce médicament est utilisé pour soulager les symptômes :

- En traitement long :
 - Dans les rhumatismes inflammatoires chroniques (inflammations des articulations),
 - Dans certaines arthroses douloureuses et invalidantes (usure du cartilage entraînant des douleurs dans les articulations et gênant les mouvements) ;
- En traitement court dans les crises douloureuses qui touchent :
 - Les structures du pourtour des articulations (tendinite, bursite, périarthrites),
 - Les articulations (en cas d'arthrites microcristallines ou d'arthroses),
 - Le bas du dos (lombalgies),
 - En cas d'inflammation d'un nerf (par exemple en cas de sciatique),
 - Dans certains cas, après un traumatisme.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PROFENID 100 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

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

Ne prenez jamais PROFENID 100 mg, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique au kétoprofène ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
 - À partir du 6^{ème} mois de grossesse.
 - Si vous avez déjà eu des bronchospasmes, une crise d'asthme, une rhinite, de l'urticaire ou d'autres réactions allergiques déclenchées par la prise de kétoprofène ou par d'autres médicaments de la même famille que PROFENID 100 mg, comprimé pelliculé (l'aspirine, les anti-inflammatoires non stéroïdiens).
- Des réactions allergiques graves, rarement fatales ont été rapportées chez des patients ayant de tels antécédents.
- Si vous avez déjà eu des saignements de l'estomac ou de l'intestin une ulcération ou une perforation du tube digestif.
 - Si vous souffrez d'un ulcère de l'estomac ou de l'intestin ou si vous en avez déjà eu précédemment.

- Si vous avez des saignements au niveau de l'estomac, de l'intestin du cerveau ou d'un autre organe.
- Si vous souffrez d'une maladie grave du foie, des reins ou du cœur.
- Si vous prenez un autre médicament, assurez-vous que l'association avec ce médicament n'est pas contre-indiquée (voir le paragraphe « Autres médicaments et PROFENID 100 mg, comprimé pelliculé »).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre PROFENID 100 mg, comprimé pelliculé si vous êtes dans l'une des situations suivantes :

- Vous avez déjà eu de l'asthme associé à des polypes dans le nez ou à une inflammation au niveau du nez ou des sinus (rhinite ou sinusite chronique). La prise de ce médicament peut entraîner une gêne respiratoire ou une crise d'asthme, notamment chez les personnes allergiques à l'aspirine ou à un anti-inflammatoire non stéroïdien (voir rubrique « Ne prenez jamais PROFENID 100 mg, comprimé pelliculé »).
- Vous souffrez d'une maladie du cœur (hypertension et/ou insuffisance cardiaque), du foie ou du rein, ou de rétention d'eau.
- Vous souffrez de troubles de la coagulation.
- Vous souffrez d'une maladie inflammatoire chronique de l'intestin (telle que maladie de Crohn ou rectocolite hémorragique).
- Vous avez déjà eu des problèmes digestifs (comme un ulcère de l'estomac ou du duodénum ancien).
- Vous suivez déjà un traitement avec un médicament qui augmente le risque d'ulcère gastro-duodénal ou d'hémorragie (voir rubrique « Autres médicaments et PROFENID 100 mg, comprimé pelliculé »).

1 غ / 125 ملغ

مسحوق لمحلول للشرب في كيس
علبة 12، 14، 16، 21، 24 كيس

- يرجى الاطلاع على هذه النشرة قبل استعمال هذا الدواء.
- احتفظ بهذه النشرة، قد تحتاج إذا كانت لديك أسئلة أخرى.
- الطبيب أو الصيدلي.
- لقد تم وصف هذا الدواء في حال وجود
- إذا أصبح
- مرغوب فيه



الشكل الد
مسحوق
التكوين
المواد الا
اموكسيس
لاكلوك
كلافول
كلاف
الس
ال
زا
ج

إذا أجريت تحاليل الدم (عدد الكريات الحمراء أو اختبارات تحاليل البول (نسبة الغلوكوز)، يجب إخبار الطبيب أو الممرض/الطبيب زاموكس. وبالعقل، قد يؤثر زاموكس على نتائج مثل هذه التحاليل. السواغات معروفة التأثير: ساكاروز، بوتاسيوم، صوديوم. معلومات عامة بشأن بعض مكونات زاموكس 1 غ / 125 ملغ، للشرب في كيس:

- ينبغي بعدم استعمال هذا الدواء لدى المرضى المعانين من عدم متلازمة سوء امتصاص الغلوكوز أو الغالاكتوز أو نقص في السكرز/الوزائلة (تأدية).
- ينبغي هذا الدواء على البوتاسيوم. يجب أخذ ذلك بعين الاعتبار المعانين من قصور كلوي أو المرضى الذين يراقبون كمية البوتاسيوم هذا الدواء على الصوديوم. يجب أخذ ذلك بعين الاعتبار لدى
- وديوم في تعليمات.
- دية وأشكال أخرى من التفاعلات:
- دوية أخرى
- وتناول مؤخرًا دواء آخر، أخبر الطبيب أو الصيدلي. وينبغي
- فة طبية والمختبرات المعتمدة على الأعشاب.
- الأويورينول (علاج النقرس) مع زاموكس، يزداد خطر التفاعل الجلدي

يسبب (علاج النقرس)، قد يقرر الطبيب تعديل جرعة زاموكس. ية لمنع تضرر الدم (مثل وارفارين) مع زاموكس، قد يستوجب للدم. في مفعول ميتوتريكسات (دواء يستعمل في علاج السرطان أو

في مفعول ميكوفينولات موفيتيل (علاج يمنع رفض زرع الأعضاء)، لفترة والمضويات، لا ينطبق. متحضرات التداوي بالأعشاب أو العلاجات البديلة؛ لا ينطبق. القدرة على قيادة السيارات أو استعمال الآلات. موكس في تأثيرات غير مرغوب فيها من شأنها النقص من القدرة على

بإعانة
أما لا من الممكن أن تكون حاملًا أو ترضعين، يجب إخبار الطبيب أو الطبيب أو الصيدلي قبل تناول أي دواء.
ب تناول زاموكس 1 غ / 125 ملغ، مسحوق لمحلول للشرب في كيس؟
من أجل استعمال جيد.

الجرعة التي يعصفها الطبيب في حالة الشك، استشر الطبيب أو الصيدلي، استشر الطبيب أو الصيدلي، وليرة استعمال ومدة العلاج.

الجرعات
البالغون والأطفال الذين يناهز وزنهم 40 كغ أو أكثر
الجرعة الاعتيادية: 1 كيس ثلاث مرات في اليوم.
جرعة أدنى: 1 كيس مرتين في اليوم.
الأطفال الذين يقل وزنهم عن 40 كغ
ينصح بعدم استعمال أكياس زاموكس 1 غ / 125 ملغ.
في حالة مشاكل كلوية، قد يستوجب خفض الجرعة. يمكن للطبيب أن يصف جرعة مختلفة أو دواء آخر.
في حالة مشاكل في الكبد، قد يستوجب إجراء تحاليل الدم بولوية أكبر للتأكد من وظيفة الكبد.
كيف يستعمل زاموكس؟
• مباشرة قبل تناول زاموكس، افتح الكيس وامزج محتواه في نصف كأس من الماء.
• تناول المزيج في بداية الوجبة أو قبلها بقليل.
• وزع المزيج بانتظام خلال النهار؛ يجب ترك فاصل زمني بينها مدة 4 ساعات على الأقل. لا تتناول جرعتين في ظرف 1 ساعة.
• لا تقد سيارة ولا تستعمل آلات إذا لم تكن بحالة جيدة.
• لا تتناول زاموكس لمدة تتجاوز أسبوعين. إذا استمرت الأعراض، استشر الطبيب مجدد.

الأعراض والتفاعلات في حالة جرعة مفرطة
إذا تناولت زاموكس 1 غ / 125 ملغ، مسحوق لمحلول للشرب في كيس أكثر مما يجب؛ إن تناول كمية مفرطة من زاموكس قد يؤدي إلى آلام في البطن (غثيان، قيء أو إسهال) أو اختلاجات. أخبر الطبيب في أقرب وقت ممكن. أحمل معك فارورة الدواء ليصرف عليه الطبيب.

التعليمات في حالة نسيان جرعة أو عدة جرعات:

• تعذات
• تعذات المسالك البولية.
• تعذات الجلد والأنسجة الرخوة، بما فيها إصابات
• تعذات العظام والمفاصل.
• نواهي الاستعمال ؛
لا تستعمل أبدا زاموكس 1 غ / 125 ملغ، مسحوق لمحلول للشرب في كيس؛ إذا كانت لديك حساسية (فرط الحساسية) لاموكسيسيلين، حمض كلافولانيك، بيتيسيلين أو لأحد المكونات الأخرى المتوفرة في دواء زاموكس.
• إذا سبق أن عانيت من تفاعل حساسي خطير (فرط الحساسية) لمضاد حيوي آخر. قد يشم ذلك طفح جلدي أو انتفاخ الوجه أو العنق.
• إذا سبق أن عانيت من مشاكل في الكبد أو ظهر اليرقان (اصفرار الجلد) عند تناول مضاد حيوي.
لا تتناول زاموكس إذا كنت معنيا بإحدى الحالات المذكورة أعلاه.
في حالة الشك، استشر الطبيب أو الصيدلي قبل استعمال زاموكس.
تحذيرات واحتياطات الاستعمال ؛
• يجب الانتباه عند استعمال زاموكس 1 غ / 125 ملغ، مسحوق لمحلول للشرب في كيس؛
استشر الطبيب أو الصيدلي قبل استعمال هذا الدواء إذا:
• كنت تعاني من كثرة الوجدات العذوانية.
• كنت تتعج علاجا لمشاكل في الكبد أو الكلى.
• لا تتبول بشكل منتظم.
في حالة الشك، استشر الطبيب أو الصيدلي قبل استعمال زاموكس.
في بعض الحالات، قد يبحث الطبيب عن نوع البكتيريا المسؤولة عن التلتهن. حسب النتائج، قد يصف لك جرعة مختلفة من زاموكس أو دواء آخر.
تفاعلات تتطلب انتباها خاصا.
قد يزيد زاموكس من حدة بعض الأمراض أو يؤدي إلى تأثيرات ثانوية خطيرة، وخاصة تفاعلات حساسية، اختلاجات أو التهاب المني الغليظ. عندما تستعمل دواء زاموكس، يجب مراقبة بعض الأمراض من أجل الحد من المخاطر. انظر " تفاعلات تتطلب انتباها خاصا في التأثيرات غير المرغوب فيها والمزمنة"
فحوص الدم والبول

1 غ / 125 ملغ

مسحوق لمحلول للشرب في كيس
علبة 12، 14، 16، 21، 24 كيس

- يرجى الاطلاع على هذه النشرة قبل استعمال هذا الدواء.
- احتفظ بهذه النشرة، قد تحتاج إذا كانت لديك أسئلة أخرى.
- الطبيب أو الصيدلي.
- لقد تم وصف هذا الدواء في حال وجود
- إذا أصبح
- مرغوب فيه



الشكل الد
مسحوق
التكوين
المواد الا
اموكسيس
لاكلوك
كلافول
كلاف
الس
ال
زا
ج

إذا أجريت تحاليل الدم (عدد الكريات الحمراء أو اختبارات تحاليل البول (نسبة الغلوكوز)، يجب إخبار الطبيب أو الممرض/الطبيب زاموكس. وبالعقل، قد يؤثر زاموكس على نتائج مثل هذه التحاليل. السواغات معروفة التأثير: ساكاروز، بوتاسيوم، صوديوم. معلومات عامة بشأن بعض مكونات زاموكس 1 غ / 125 ملغ، للشرب في كيس:

- ينبغي بعدم استعمال هذا الدواء لدى المرضى المعانين من عدم متلازمة سوء امتصاص الغلوكوز أو الغالاكتوز أو نقص في السكرز/الوزائلة (تأدية).
- ينبغي هذا الدواء على البوتاسيوم. يجب أخذ ذلك بعين الاعتبار المعانين من قصور كلوي أو المرضى الذين يراقبون كمية البوتاسيوم هذا الدواء على الصوديوم. يجب أخذ ذلك بعين الاعتبار لدى
- وديوم في تعليمات.
- دية وأشكال أخرى من التفاعلات:
- دوية أخرى
- وتناول مؤخرًا دواء آخر، أخبر الطبيب أو الصيدلي. وينبغي
- فة طبية والمختبرات المعتمدة على الأعشاب.
- الأويورينول (علاج النقرس) مع زاموكس، يزداد خطر التفاعل الجلدي

يسد (علاج النقرس)، قد يقرر الطبيب تعديل جرعة زاموكس. ية لمنع تضرر الدم (مثل وارفارين) مع زاموكس، قد يستوجب للدم. في مفعول ميتوتريكسات (دواء يستعمل في علاج السرطان أو في مفعول ميكوفينولات موفيتيل (علاج يمنع رفض زرع الأعضاء)، لفترة والمشروبات، لا ينطبق. متحضرات التداوي بالأعشاب أو العلاجات البديلة؛ لا ينطبق. القدرة على قيادة السيارات أو استعمال الآلات. موكس في تأثيرات غير مرغوب فيها من شأنها النقص من القدرة على

بإاعة
أما لا من الممكن أن تكون حاملًا أو ترضعين، يجب إخبار الطبيب أو الطبيب أو الصيدلي قبل تناول أي دواء. من تناول زاموكس 1 غ / 125 ملغ، مسحوق لمحلول للشرب في كيس؟ من أجل استعمال جيد.

الجرعات
البالغون والأطفال الذين يناهز وزنهم 40 كغ أو أكثر
الجرعة الاعتيادية: 1 كيس ثلاث مرات في اليوم.
جرعة أدنى: 1 كيس مرتين في اليوم.
الأطفال الذين يقل وزنهم عن 40 كغ
ينصح بعدم استعمال أكياس زاموكس 1 غ / 125 ملغ، في حالة مشاكل كلوية. قد يستوجب خفض الجرعة. يمكن للطبيب أن يصف جرعة مختلفة أو دواء آخر.
في حالة مشاكل في الكبد، قد يستوجب إجراء تحاليل الدم بولوية أكبر للتأكد من وظيفة الكبد.
كيف يستعمل زاموكس؟
• مباشرة قبل تناول زاموكس، افتح الكيس وامزج محتواه في نصف كأس من الماء.
• تناول المزيج في بداية الوجبة أو قبلها بقليل.
• وزع المزيج بانتظام خلال النهار؛ يجب ترك فاصل زمني بينها مدة 4 ساعات على الأقل. لا تتناول جرعتين في ظرف 1 ساعة.
• لا تقد سيارة ولا تستعمل آلات إذا لم تكن بحالة جيدة.
• لا تتناول زاموكس لمدة تتجاوز أسبوعين. إذا استمرت الأعراض، استشر الطبيب مجدد.

الأعراض والتفاعلات في حالة جرعة مفرطة
إذا تناولت زاموكس 1 غ / 125 ملغ، مسحوق لمحلول للشرب في كيس أكثر مما يجب؛ إن تناول كمية مفرطة من زاموكس قد يؤدي إلى آلام في البطن (غثيان، قيء أو إسهال) أو اختلاجات. أخبر الطبيب في أقرب وقت ممكن. أحمل معك فارورة الدواء ليصرف عليه الطبيب.
التعليمات في حالة نسيان جرعة أو عدة جرعات:

• تعذات
• تعذات المسالك البولية.
• تعذات الجلد والأنسجة الرخوة، بما فيها إصابات
• تعذات العظام والمفاصل.
• نواهي الاستعمال :
لا تستعمل أبدا زاموكس 1 غ / 125 ملغ، مسحوق لمحلول للشرب في كيس؛ إذا كانت لديك حساسية (فرط الحساسية) لاموكسيسيلين، حمض كلافولانيك، بيتيسيلين أو لأحد المكونات الأخرى المتوفرة في دواء زاموكس.
• إذا سبق أن عانيت من تفاعل حساسي خطير (فرط الحساسية) لمضاد حيوي آخر. قد يشم ذلك طفح جلدي أو انتفاخ الوجه أو العنق.
• إذا سبق أن عانيت من مشاكل في الكبد أو ظهر اليرقان (اصفرار الجلد) عند تناولك لمضاد حيوي.
لا تتناول زاموكس إذا كنت معنيا بإحدى الحالات المذكورة أعلاه.
في حالة الشك، استشر الطبيب أو الصيدلي قبل استعمال زاموكس.
تحذيرات واحتياطات الاستعمال :
• يجب الانتباه عند استعمال زاموكس 1 غ / 125 ملغ، مسحوق لمحلول للشرب في كيس؛ استشر الطبيب أو الصيدلي قبل استعمال هذا الدواء إذا:
• كنت تعاني من كثرة الوجدات العذوائية.
• كنت تتعج علاجا لمشاكل في الكبد أو الكلى.
• لا تتبول بشكل منتظم.
في حالة الشك، استشر الطبيب أو الصيدلي قبل استعمال زاموكس.
في بعض الحالات، قد يبحث الطبيب عن نوع البكتيريا المسؤولة عن التلتهن. حسب النتائج، قد يصف لك جرعة مختلفة من زاموكس أو دواء آخر.
تفاعلات تتطلب انتباها خاصا.
قد يزيد زاموكس من حدة بعض الأمراض أو يؤدي إلى تأثيرات ثانوية خطيرة، وخاصة تفاعلات حساسية، اختلاجات أو التهاب المني الغليظ. عندما تستعمل دواء زاموكس، يجب مراقبة بعض الأمراض من أجل الحد من المخاطر. انظر " تفاعلات تتطلب انتباها خاصا في التأثيرات غير المرغوب فيها والمزمنة"
فحوص الدم والبول

Notice : Information de l'utilisateur

NovoMix® 30 FlexPen®

100 U/ml,

Suspensio

30 % d'ins

cristallisée

NovoMix® 30 FlexPen®

100U/ml

Suspension injectable

5 stylos pré-remplis de 3ml

PPV : 559 DH

**Veillez lire
le médicament
important**

• Gardez c

• Si vous a

• Ce médi

• Si un quel

Ceci inclut

de cette notice.

8-9674-73-270-2



6 118001 121298

aspartate

l'utiliser ce

le la relire.
médicin,

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que NovoMix® 30 et dans quel cas est-il utilisé ?

2. Avant d'utiliser NovoMix® 30

3. Comment utiliser NovoMix® 30?

4. Les effets indésirables éventuels

5. Comment conserver NovoMix® 30?

6. Autres informations

1. Qu'est-ce que NovoMix® 30 et dans quel cas est-il utilisé ?

NovoMix® 30 est une insuline moderne (analogue de l'insuline) avec une action rapide et une action intermédiaire, dans un rapport de 30/70. Les insulines modernes sont des versions améliorées de l'insuline humaine.

NovoMix® 30 est utilisé pour traiter les patients diabétiques nécessitant l'insuline. Le diabète est une maladie au cours de laquelle votre organisme ne produit pas assez d'insuline pour contrôler votre taux de sucre dans le sang. NovoMix® 30 peut être utilisé en association avec les antidiabétiques oraux.

NovoMix® 30 commence à faire baisser votre taux de sucre dans le sang 10 à 20 minutes après l'injection, son effet maximum apparaît 1 à 4 heures après l'injection et l'effet dure jusqu'à 24 heures.



Faites attention avec NovoMix® 30

- **Si vous avez des problèmes** de reins, de foie, de glandes surrénales, d'hypophyse ou de thyroïde.
- **Si vous faites plus d'efforts physiques** que d'habitude ou si vous voulez modifier votre régime alimentaire habituel, car ceci peut modifier votre taux de sucre dans le sang.
- **Si vous êtes malade**, continuez à prendre votre insuline et consultez votre médecin.
- **Si vous partez en voyage à l'étranger**: les décalages horaires entre pays peuvent modifier vos besoins en insuline et les horaires de vos injections. Veuillez consulter votre médecin si vous planifiez un tel voyage.

Autres médicaments

Certains médicaments influent sur votre taux de sucre dans le sang, ce qui veut dire que votre dose d'insuline peut changer. Informez votre médecin, votre infirmier/ère ou votre pharmacien si vous prenez, avec récemment pris tout autre médicament en plus du NovoMix®, en incluant les médicaments obtenus sans prescription.

Les principaux médicaments susceptibles de modifier votre traitement à l'insuline sont indiqués ci-dessous.

Votre taux de sucre dans le sang peut diminuer (hypoglycémie) si vous prenez :

- Autres médicaments pour le traitement du diabète
- Inhibiteurs de la monoamine-oxydase (IMAO) (utilisés pour traiter la dépression)
- Bêtabloquants (utilisés pour traiter l'hypertension artérielle)
- Inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC) (utilisés pour traiter certaines maladies cardiaques ou l'hypertension artérielle)
- Salicylés (utilisés pour soulager la douleur et faire diminuer la fièvre)
- Stéroïdes anabolisants (tels que la testostérone)
- Sulfamides (utilisés pour traiter les infections).

Votre taux de sucre dans le sang peut augmenter (hyperglycémie) si vous prenez :

- Contraceptifs oraux (pilules contraceptives)
- Thiazidiques (utilisés pour traiter l'hypertension artérielle ou une rétention excessive de liquide)
- Glucocorticoïdes (tels que la « cortisone » utilisée pour traiter l'inflammation)
- Hormones thyroïdiennes (utilisées pour traiter les troubles de la thyroïde)

Dr. Redouane El ARABI

Médecine Générale

Médecin Agréé Par le Ministère de la Santé

Echographie

Electrocardiogramme

Petite Chirurgie - Circoncision



الدكتور رضوان العربي

الطب العام

طبيب خبير محلف لدى المحاكم

الفحص بالصدى

تخطيط القلب

الجراحة الصغيرة - الختان

Casablanca, le : 20/07/2023

الدار البيضاء, في :

mon H: B mon Am (Z)

135.00
255.00

ALC - CHE
+ 3i



PHARMACIE L'EXTENSION
24 Rue 8 L'asasfa
Extension - CASABLANCA
Tél: 05 22 93 48 40

Docteur El Arabi Redouane
Médecin Agréé par
Le Ministère de la Santé
Aut. No: 1589
Tél: 05 22 93 03 09

PPC: 255,00Dhs

PPC: 135,00 Dhs⁴⁴

1: 390.00