

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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



Déclaration de Maladie

M23-0015357

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1542 Société : A77814
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : KODSI M HAMED
 Date de naissance : 01-01-1940
 Adresse : Oulad Shanem
 Douar Lamhuzlate
 Tél : Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 25/09/2023
 Nom et prénom du malade : M. Bouidel Khir p. Bouvi
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : 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 : Le :
 Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019


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

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
25/05/22	C1		159,0	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture



25/05/22 359,00

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien Date des Soins Nombre Montant détaillé des Honoraires

AM PC IM IV

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

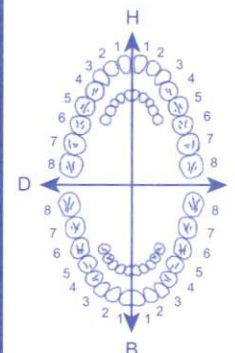
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

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

SOINS DENTAIRES

Dents Traitées Nature des Soins Coefficient



COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

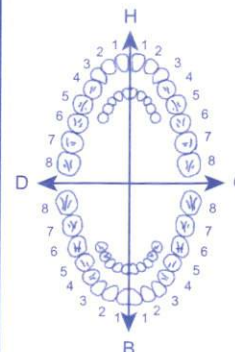
FIN D'EXECUTION

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H
25533412 21433552
00000000 00000000
D G
00000000 00000000
35533411 11433553
B

(Création, remont, adjonction)
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession



COEFFICIENT DES TRAVAUX

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

DOCTEUR ASMAA AZEF

Médecine Générale

Echographie

Electrocardiogramme

Visite Médicale Permis De Conduire

Hijama médicale

Médecine De Travail



الدكتورة أسماء عازف

الطب العام

الفحص بالصدى

خريطة القلب

الفحص الطبي رخصة السياقة

حجامة طبية

طب الشغل

Casablanca le :

25/09/23

46,00 H^e Bouhadel Rkia épouse Badmi

1- Stimil

1 p x 3 j autres

60,00

2- Furlex

1 p x 10 j

78,00

3- Pandelix

1 p x 10 j

82,00

4- Aceur 100 p

38,00

5- Hepal 15 p

إقامة دار السلام. طريق مولاي التهامي. مجموعة 9 عمارة 72 الشقة 2 الطابق السفلي الدار البيضاء

Résidence Dar Essalam - Route Moulay Thami - Gh9 Imm. 72 Apt 2 Rdc Casablanca

☎ 05 22 91 56 48

☎ 06 65 17 87 99

صيدلية
PHARMACIE AHMED RAYAN
Dr. MAI KI Nouredine
Avenue de l'Essalam «Addoha» Gh9
Casablanca 77 89 34 - Casablanca

6 - Haneef 300
29.00 1 p/l le soir

~~Dr. AZEEL ASMAA~~
~~GENERALISTE~~
~~Res Dar Essalam GH 9 IMM 72 Appt 2~~
~~RDC CASABLANCA~~
~~Gsm 06 65 17 87 99 Tél 05 22 91 56 43~~

~~Dr. M. AHMED RAYAN~~
~~Pharmacien «Addohaa» GH 9~~
~~Résidence Cité Essalam IMM 71 N~~
~~Tél/Fax: 05 22 89 83 83 - Casablanca~~

LOT: 0454
PER: 06/2026
PPV: 46.00DH

STIMOL

20 ampoules buvables
de 10 ml



6 118000 370017

MEFSAL® 7,5 mg, comprimé - B10 & B20
MEFSAL® 15 mg, comprimé sécable - B10 & B20
(Méloxicam)

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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. COMPOSITION DU MÉDICAMENT

Substance active :

- MEFAL® 7,5 mg, comprimé : 7,5 mg
 Méloxicam

- MEFAL® 15 mg, comprimé sécable : 15 mg
 Méloxicam

Pour 1 comprimé : 7,5 mg
 Pour 1 comprimé sécable : 15 mg

Excipients : Amidon prégelatinisé (1500), Lactose monohydraté, Amidon de maïs, Citrate de sodium, Cellulose microcristalline (Acel fil 10102), Silice colloïdale anhydre, Stéarate de magnésium, ... q.s.p. 1 comprimé

Excipient à effet notoire : Lactose monohydraté.

2. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITE
 Anti-inflammatoire non stéroïdien, Oxicam - code ATC : M01AC06.

MEFSAL® contient une substance active dénommée méloxicam.

Le méloxicam appartient à un groupe de médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), qui sont utilisés pour réduire l'inflammation et la douleur dans les articulations et les muscles.

3. INDICATIONS THERAPEUTIQUES
 MEFAL® est utilisé dans :

- Le traitement de courte durée des douleurs aiguës d'arthrose,
 - Le traitement de longue durée :
 - De la polyarthrite rhumatoïde,
 - De la spondylarthrite ankylosante (également appelée maladie de Bechterew).

4. POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION
 Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Posologie :
 La dose recommandée est de :

- **Pousées aiguës d'arthrose**
 7,5 mg (un comprimé à 7,5 mg ou un demi-comprimé à 15 mg) une fois par jour. Elle peut être augmentée jusqu'à 15 mg (deux comprimés à 7,5 mg ou 1 comprimé à 15 mg) une fois par jour.

- **Polyarthrite rhumatoïde et Spondylarthrite ankylosante**
 15 mg (deux comprimés à 7,5 mg ou un comprimé à 15 mg) une fois par jour. Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé à 7,5 mg ou un demi-comprimé à 15 mg) une fois par jour.

Mode d'administration :
 Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec de l'eau, ou un autre liquide, au cours d'un repas.

5. CONTRE-INDICATIONS
 Ne prenez jamais MEFAL® dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique au Méloxicam ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament,

- Au cours des trois derniers mois de la grossesse,
 - Enfant et adolescents de moins de 16 ans

- Si vous êtes allergique à l'aspirine ou à d'autres médicaments anti-inflammatoires (AINS).

- Si vous avez présenté l'un des signes suivants après avoir pris de l'aspirine ou d'autres AINS :

- Respiration sifflante, oppression respiratoire, difficulté à respirer (asthme),
 - Obstruction nasale due à des petits renflements de la muqueuse nasale (polypes nasaux),

- Eruptions cutanées / urticaire,
 - Gonflement soudain des tissus sous la peau ou les muqueuses, tel qu'un gonflement autour des yeux, du visage, des lèvres, de la bouche ou de la gorge, rendant éventuellement la respiration difficile (œdème de Quincke),

- Si vous avez déjà présenté, après un traitement avec des AINS :
 - Un saignement de l'estomac ou des intestins,

- Des perforations de l'estomac ou des intestins,
 - Ulcères ou saignement de l'estomac ou des intestins,

- Antécédents d'ulcères ou de saignements récurrents peptiques ou de l'estomac (ulcération ou saignement s'étant produit au moins deux fois),
 - Insuffisance hépatique sévère,

- Insuffisance rénale sévère non dialysée,
 - Saignements récents dans le cerveau (hémorragie cérébrovasculaire),
 - Troubles hémorragiques de quelque type que ce soit,
 - Insuffisance cardiaque sévère,
 - Intolérance à certains sucres étant donné que ce produit contient du lactose (voir rubriques « Compositions » et « Mise en garde spéciales et précautions particulières

d'emploi »).
 Si vous n'êtes pas certain à propos d'un des points ci-dessus, parlez-en à votre

médecin.
6. EFFETS INDÉSIRABLES
 Comme tous les médicaments, MEFAL® peut provoquer des effets indésirables.

Arômes de menthe
 L'hôpital le plus
 Toute réaction
 Réactions cutanées

la peau, ou pr
 jeu le pronost
 tissus mous
 indicateurs),
 provoquant d
 de la peau. Cette
 muqueuses.

- Gonflement des tissus sous la peau ou les muqueuses, tel qu'un gonflement autour des yeux, gonflement du visage et des lèvres, de la bouche ou de la gorge, rendant éventuellement la respiration difficile (œdème de Quincke),
 - Des jambes (œdème des membres inférieurs),
 - Essoufflement ou crise d'asthme,
 - Inflammation du globe (hépatite). Ceci peut entraîner une inflammation de la peau ou des globes oculaires,
 - Douleurs abdominales,
 - Perte d'appétit.

Tout effet indésirable du tube digestif, plus particulièrement :
 - Saignements (entraînant une coloration des selles),
 - Ulcération du tube digestif (entraînant des douleurs).
 Les saignements de l'appareil digestif (saignements d'ulcères ou l'apparition d'une perforation au niveau sévères et d'évolution potentiellement fatale, en particulier si vous avez des antécédents de saignements de l'appareil digestif suite à l'utilisation d'AINS), en particulier si vous avez des antécédents de saignements de l'appareil digestif suite à l'utilisation d'AINS, peuvent entraîner une modification de votre état pendant le traitement.

Si vous présentez des troubles de la vue, ne conduisez pas ou n'utilisez pas de machine.

Effets indésirables généraux des médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS)

L'utilisation de certains médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) peut s'accompagner, en particulier avec des doses élevées et en cas de traitement de longue durée, d'un risque légèrement augmenté d'occlusion des vaisseaux artériels (événements thrombotiques artériels), pouvant provoquer une crise cardiaque (infarctus du myocarde) ou accident vasculaire cérébral (apoplexie).
 Des rétentions de liquides (œdèmes), une augmentation de la pression artérielle (hypertension) et une insuffisance cardiaque ont été observées en association avec le traitement par AINS.

Les effets indésirables les plus couramment observés affectent l'appareil digestif (événements gastro-intestinaux) :
 - Ulcères de l'estomac et de la partie supérieure de l'intestin grêle (ulcères peptiques/gastroduodénaux),
 - Perforation de la paroi intestinale ou saignement digestif (d'évolution parfois fatale, en particulier chez les personnes âgées).

Les effets indésirables suivants ont été rapportés après l'administration d'AINS :
 - Sensation de malaise (nausées) et vomissements,
 - Selles molles (diarrhées),
 - Flatulences,
 - Constipation,
 - Indigestion (dyspepsie),
 - Douleurs abdominales,
 - Selles de coloration noire provoquée par un saignement au niveau digestif (mélène),
 - Vomissement de sang (hématemèse),
 - Inflammation de la muqueuse buccale avec ulcérations (stomatite ulcéreuse),
 - Aggravation des inflammations de l'appareil digestif (par exemple exacerbation de colite ou de la maladie de Crohn).

Moins fréquemment, une inflammation de l'estomac (gastrite) a été observée.

Effets indésirables du Méloxicam - la substance active de MEFAL® :

- **Très fréquents : touche plus d'1 patient sur 10**
 - Événements indésirables gastro-intestinaux tels qu'indigestion (dyspepsie), sensation de malaise (nausées) et vomissements, douleurs abdominales, constipation, flatulences, selles molles (diarrhées),

- **Fréquents : touche de 1 à 10 patients sur 100**
 - Céphalées,

- **Peu fréquents : touche de 1 à 10 patients sur 1000**
 - Étourdissements,
 - Vertiges,
 - Somnolence,
 - Anémie (réduction de la concentration en hémoglobine, pigment rouge du sang),
 - Augmentation de la pression artérielle (hypertension),
 - Bouffées de chaleur (rougeur temporaire du visage et du cou),
 - Rétention hydro-sodée,
 - Augmentation du taux de potassium (hyperkaliémie). Ceci peut entraîner les symptômes suivants :
 - Troubles du rythme cardiaque (arythmies),
 - Palpitations (perception de ses propres battements cardiaques de façon exacerbée),
 - Faiblesse des muscles.

39,00

MEFSAL® 15 mg
 10 comprimés sécables



• Eruptions
 • Induration
 • Réaction
 • Rash
 • Cheville
 • Gonflement
 • Gonflement
 • Anémie
 • Anémie
 • Anémie

• Graves réactions
 (syndrome de Stevens)
 - Urticaire,
 - Anomalies de la vision four
 - Inflammation du tube
 - Inflammation du tube
 - Très rares : touch
 - Formation de clo
 - L'érithème polymor
 - laches, des marq
 - Réaction peut être
 - Inflammation d
 - Jaunissement
 - Douleurs ab
 - Perte d'app
 - Insuffisan
 - par exemp
 - Perforat
 - Indété
 - disponi
 - Confus
 - Désor
 - Essou
 - Eru
 - phot
 - une
 - AINS
 - Per
 - chez
 - Des
 - ossé
 - Une
 - Des
 - Des
 - Effet
 - 002
 - Mé
 - Mé
 - Mé
 - Mé
 - La
 - imp
 - mé
 - 7
 - D
 - Si
 - av
 - Ad

احتمال تلون البراز بالأسود نتيجة حذف الحديد.

هذه التأثيرات الغير مرغوب فيها غير مؤذية.

إذا لاحظت آثار جانبية غير مدرجة في هذه النشرة، أو في حالة تفاقم بعض الأعراض الجانبية أخبر طبيبك أو الصيدلاني.

3. خذيه بحرصين فيريلكس 40 ملغ محلول شراب .

يجب تخزينه عند درجة حرارة لا تتجاوز 30 درجة سلسيوس، يتعين الاحتفاظ به بعيداً عن متناول وانظار الأطفال.

لا يجب استعمال فيريلكس 40 ملغ محلول شراب بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المبين على العلبة.

يشير تاريخ انتهاء الصلاحية إلى آخر يوم في الشهر.

يجب ألا يتم طرح الأدوية الغير المستعملة مع القمامة المنزلية. أطلب من الصيدلاني أن يبين لك كيف تتخلص من هذه الأدوية الغير مستعملة من شأن هذه التدابير أن تحافظ على البيئة.

6. معلومات إضافية :

مكونات فيريلكس 40 ملغ محلول شراب :

المادة الفعالة هي بروتين سينسيلات الحديد (يحتوي على بروتينات الحليب) :

كل قارورة من 15 مل من محلول شراب تحتوي على 800 ملغ من بروتين سينسيلات الحديد، ما يعادل 40 ملغ من الحديد

المكونات الأخرى هي :

سريبتول (E-420)، بروبيلان، كليكلو، ميثيل باراهيدروكسينزنات الصوديوم (E-219)، بروبيول باراهيدروكسيد بنزوات الصوديوم (E-217)، سكرين الصوديوم، نكهة بلاك بيري، أملاح الصوديوم و الماء.

مظهر المنتج ومحتوى العلبة :

فيريلكس 40 ملغ محلول شراب شفاف ذو لون بني مع رائحة مميزة.

علبة من 10 قارورات.

مسؤول التصنيع :

إيتا ألفرماكو S.A.

28108 الكوينداس، مدريد.

إسبانيا.

صاحب رخصة التسويق :

 Versalya
La femme et son enfant

المختبر الصيدلي فيرساليا

المنطقة الصناعية حد السوالم، تجزئة 149.

إقليم برشيد، المغرب.

قد يسبب السوربيتول اضطرابات معدية معوية وتأثير تسهيل خفيف. يحتوي هذا الدواء على 61.1 ملغ من البروبيلين جليكول في كل قنينة، أي ما يعادل 4 أسابيع تحدث إلى الطبيب إذا كان لديك مشاكل أخرى تحتوي



3. كيفية تناول فيريلكس 40 ملغ محلول شراب :

اتبع بالضبط المقادير الموصوفة من قبل طبيبك أو الصيدلاني. إذا كان لديك شك، استشر طبيبك. لاتنس أن تأخذ دوائك.

طبيب يحدد لك مدة العلاج. لا توقف العلاج لأنك لن تحصل على النتيجة المرجوة. يفضل تناول هذا الدواء قبل ساعات قليلة من وجبات الطعام. محتوى القارورة ممكن أن يأخذ مباشرة أو يخفف بالماء. الجرعات المعتادة هي :

الكبار : 1 إلى 2 قارورات في اليوم، حسب تعليمات طبيبك (ما يعادل 40-80 ملغ من الحديد) في جرعتين.

الأطفال : 1,5 مل/كغ/يوم (ما يعادل 4 ملغ من الحديد/كغ/يوم) في جرعتين. أو حسب تعليمات طبيبك.

مدة العلاج تعتمد على طبيعة وأهمية نقص الحديد. يجب أن يستمر العلاج حتى يتم استعادة مخزون الحديد في الجسم. أخبر طبيبك إذا تبين لك أن نتيجة العلاج بفيريلكس جيدة جداً أو ضعيفة جداً.

إذا تناولت جرعات أكثر من الازم من فيريلكس 40 ملغ محلول شراب والذي يجب عمله :

استشر فوراً طبيبك أو الصيدلاني أو اتصل بمركز مكافحة التسمم واليقضة الدوائية الهاتف : 00212.537.68.64.64

إذا نسيت أن تأخذ فيريلكس 40 ملغ محلول شراب :

لاتأخذ جرعتين مرة واحدة قصد تعويض الجرعة المُنسية.

إذا نسيت أن تأخذ جرعة، يجب أخذها في أسرع وقت ممكن، وتواصل وقت العلاج المعتاد.

إذا كان لديك شك في استعمال هذا الدواء، استشر طبيبك أو الصيدلاني.

4. التأثيرات الغير مرغوب فيها :

شأنه في ذلك شأن كل الأدوية، فيريلكس 40 ملغ محلول شراب يمكن أن تكون له تأثيرات غير مرغوب فيها، دون أن يعني ذلك أن كل الأشخاص يعانون منها.

التأثيرات الغير مرغوب فيها التالية تتحدد في(ترددات غير معروفة) :

اضطرابات معدية معوية : آلام في المعدة، غثيان، إسهال أو إسهال الذي عادة ما يختفي عن طريق تخفيض الجرعة أو عند الضرورة أو عند مقابلة العلاج.

اضطرابات الجلد والتهيج تحت الجلد :

تفاعل أرجي.

ATENOR® 100 mg

Comprimés sécables

Aténolol

Boîtes de 14 ; 28 ou 56

- Hypersensibilité à l'Aténolol,
- Antécédent de réaction anaphylactique (allergique).

1. Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre votre médicament. Elle contient des informations importantes pour vous.
2. Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
3. Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
4. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
5. Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou pharmacien.
6. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne figure pas mentionné dans cette notice.

Que contient cette notice :

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

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

Classe pharmacothérapeutique BETA-BLOQUANT/SELEC
Indications thérapeutiques :

Ce médicament est un «bêta-bloquant». Il diminue certains effets du système sympathique de régulation cardiovasculaire. Ce médicament est préconisé dans les cas suivants :

- Hypertension artérielle,
- Prévention des crises douloureuses de l'angine de poitrine,
- Après un infarctus du myocarde,
- Certains troubles du rythme.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ATENOR ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament
Sans objet.

Contre-indications

Ne prenez jamais ATENOR :

- Asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives dans leurs formes sévères (formes sévères d'asthme et de maladie des bronches et des poumons avec encombrement),
- Insuffisance cardiaque non contrôlée par le traitement (défaillance des fonctions du cœur non contrôlées par le traitement),
- Choc cardiogénique (choc d'origine cardiaque),
- Bloc auriculo-ventriculaire des second et troisième degrés non appareillés (certains cas de troubles de la conduction cardiaque),
- Angor de Prinzmetal (dans les formes pures et en monothérapie) (variété de crises d'angine de poitrine),
- Maladie du sinus (y compris bloc sino-auriculaire),
- Bradycardie importante (< 45 - 50 battements par minute) (ralentissement du rythme cardiaque),
- Phénomène de Raynaud et troubles artériels périphériques dans leurs formes sévères (troubles circulatoires symétriques des doigts avec engourdissements et troubles artériels périphériques dans leurs formes sévères),
- Pheochromocytome non traité (excroissance de la glande médullosurrénale sécrétant des substances provoquant une hypertension artérielle sévère),
- Hypotension (diminution de la pression artérielle),

ATENOR

28 comprimés sécables



6 118000 120063

37,00



Octafénine (m

écautions
iales
BRUTALEME

ment est déco
icaments pour

en cas de
certaines mal

Si vous devez subir une intervention

Si vous devez subir une intervention

Si vous devez subir une intervention

Si vous devez subir une intervention

Si vous devez subir une intervention

Si vous devez subir une intervention

Si vous devez subir une intervention

Si vous devez subir une intervention

Si vous devez subir une intervention

Si vous devez subir une intervention

Si vous devez subir une intervention

Si vous devez subir une intervention

Si vous devez subir une intervention

Si vous devez subir une intervention

Si vous devez subir une intervention

Si vous devez subir une intervention

Si vous devez subir une intervention

Si vous devez subir une intervention

Si vous devez subir une intervention

Si vous devez subir une intervention

Si vous devez subir une intervention

Si vous devez subir une intervention

Si vous devez subir une intervention



FORME ET PRESENTATIONS

Ponderix® Boîte de 30 gélules.

COMPOSITION

Fenugrec E.S. 100 mg, Vitamine E
Gingembre 10 mg, Vitamine B
Glucuronate de Manganèse 1mg
Vitamine B1 0,6 mg (%50 AJR)
Vitamine B12 1,25 mg (%50 AJR)
Excipients : Talc, Gélule animale

PROPRIETES

Ponderix® gélule associée Vitamines
Cette association permet d'améliorer
et favorise le dynamisme physique et intellectuel au quotidien.

VOIE D'ADMINISTRATION ET POSOLOGIE

Voie orale

1 gélule 3 fois par jour, un quart d'heure avant les repas.

PRECAUTIONS D'EMPLOI

- À utiliser en complément d'une alimentation variée.
- Respecter la dose journalière recommandée.
- Tenir hors de portée des jeunes enfants.

Condition de stockage

- Conserver dans un endroit frais et sec.

Complément alimentaire n'est pas un médicament



Produit de : Focus Med

Fabriqué par : les laboratoires PMP BIOPHARMED

ZONE INDUSTRIELLE "ALP" LOT 89, EL MANSOURIA BENSLIMANE



certifiée système BPF par

Sous Agrément ONSSA N° : CAPV.58.66.22

Sous Autorisation ONSSA N° : ES.58.73.23

N° du Certificat d'enregistrement au ministère

de la santé et de la protection sociale :

N° DA20191903231DMP/20UA/v1

Manef 300 mg

m fort + Vitamines B6, B2



MANEF - Arôme orange sanguine. Sans sucres. Sans gluten.

INGRÉDIENTS :

Agent de charge : sorbitol ; Acidifiant : acide citrique ; Minéral : oxyde de magnésium d'origine marine ;
poudre à lever : carbonate de soude ; support : polyéthylène glycol ; arôme orange sanguine ; support :
phosphate tricalcique ; edulcorant : saccharinate de sodium ; vitamines B6, B2.

Composition	
MAGNÉSIUM (provenant d'oxyde de magnésium d'origine marine)	300 mg
VITAMINE B6	2 mg
VITAMINE B2	1,6 mg

Par comprimé effervescent

PROPRIÉTÉS : MANEF 300 mg, riche en magnésium et vitamines B6 et B2, permet un apport supplémentaire dans certaines situations :

- en cas de fatigue
- effort physique