

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

## Déclaration de Maladie

N° W21-826851

184494



Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 7499

Société : RAN

Actif

Pensionné(e)

Autre

Nom & Prénom : NAKHLI FATHIA HANFI

Date de naissance : 11/07/1965

Adresse :

Tél. : 0691202447

Total des frais engagés : 12941 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. Albeni ZAHAR  
Chirurgien Orthopédiste  
& Traumatologue  
336 Bd Driss El Harti Sébata  
Casablanca  
Tél : 05 22 55 56 56

Date de consultation :

Nom et prénom du malade : Bouzra Fatima

Age:

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

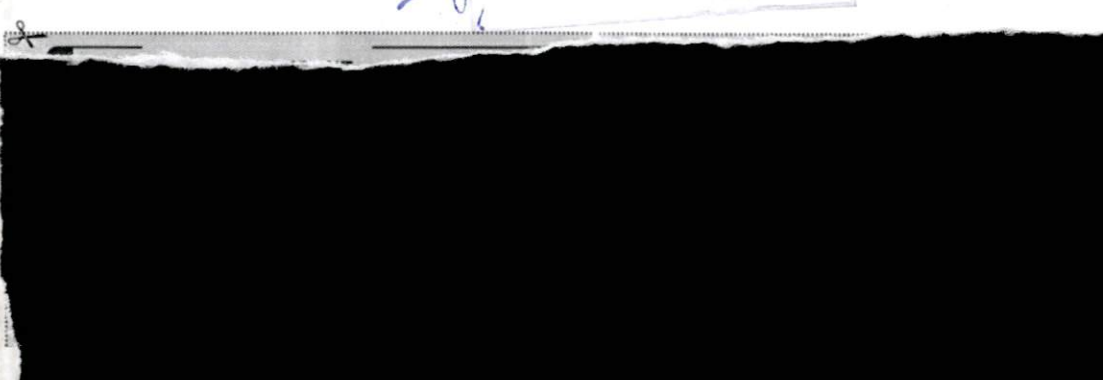
Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous plconfidential à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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 : 18/11/2013

Signature de l'adhérent(e) :



Autorisation CNDP N° : A-A-215/2019

### RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
10/11/2023			250 DT	INP : Dr Abdennabi ZAHAR Chirurgien Orthopédiste à Traumatologie 336, Bd Driss El Harrach Sébata Tél: 05 22 55 56 56

### EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Rembourseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie PRIMÉA D'AFROUZA BLOC U.N. 1 Daroua Tél: 05 22 56 20 83	10/11/2023	844,10

**062049176 INPE**

### ANALYSES - RADIGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
10/11/2023	250 DT	Dr Abdennabi ZAHAR Chirurgien Orthopédiste à Traumatologie 336, Bd Driss El Harrach Sébata Tél: 05 22 55 56 56	

### AUXILIAIRES MEDICAUX

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

### RELEVE 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 canalaire, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP :
				COEFFICIENT DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DATE DE
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION

O.D.F PROTHÈSES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE	Coefficient des travaux
	H 25533412   21433552 00000000   00000000 D 00000000   00000000 35533411   11433553 G B	MONTANTS DES SOINS
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession	DATE DU DEVIS
		DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

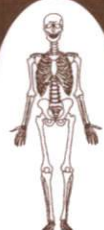
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

DR. ZAHAR ABDENBI

Spécialiste en Chirurgie Traumatologique  
et Orthopédique

Boudraa

Fatima



الدكتور زهر عبد النبي

اختصاصي في جراحة العظام  
والمفاصل

Casablanca, le :



(21/1)

Pharmacie PRINCIPALE DEROU  
BLOC U.N. 34  
Tél: 05 22 53 20 83  
Daroua



37,00 x 2  
2, DULASTAN cp  
1 - 1 - 1  
N° 51 el.

44,20  
2, Difal 10mg cp  
1 - 0 - 1

82,10  
3, Inexium 10mg gel (141)  
1 gcl / 1

79,80  
4, Flexoplège gel

SYNTHEMEDIC  
22 rue acubier brou al soulim roches  
noires casablanca  
INEXIUM  
20 mg  
Boite 14  
64015DMP/21NRQ P.P.V: 82,10 DH  
8 118001 020591

188,00 x 3 Napp - 0 - 1 app

5, Isascledine 300mg (3 mois)



1 cp / 1, lieue

844,10

Dr. Abdenbi ZAHAF  
Chirurgien Orthopédiste  
• Traumatologue  
• Driss ELHARTI Sbata  
336 Casablanca  
05 22 55 56 56

336 شارع ادريين الحارثي (شارع الشجر) - سباتة - الدار البيضاء - الهاتف 05 22 55 56 56 - 336  
336, Bd Driss ELHARTI (Charie Chjar) - Sbata - Casablanca  
Tél : 05 22 55 56 56 - E-mail : azahar17@hotmail.com





# FLEXOPLEGÉ®

## PROPRIÉTÉS

**FLEXOPLEGÉ®** est un complexe d'ingrédients qui procure une détente musculaire immédiate et favorise la souplesse pour un bien-être. **FLEXOPLEGÉ®** s'applique avant un effort physique qui seront sollicités.

## MODE D'EMPLOI

- Appliquer **FLEXOPLEGÉ®** 2 à 3 fois par jour sur les zones concernées jusqu'à pénétration totale.
- Usage strictement externe.

## PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES D'UTILISATION

- Ne pas utiliser en cas d'allergie à l'un des ingrédients.
- Ne pas utiliser chez l'enfant de moins de 7 ans.
- Ne pas avaler et ne pas utiliser sur les yeux.

A conserver à l'abri de la chaleur et à température ambiante.

## INGRÉDIENTS

Aqua, Polysorbate 80, Methyl salicylate, Almond Oil, Camphor, Menthol, Arnica Montana Flower Extract, Acrylates/C10-30 Alkyl Acrylate Crosspolymer, Amygdalus Dulcis Oil, Propanediol, Eucalyptus Citriodora Oil, Thymus Vulgaris Flower Oil, Alternifolia Leaf Oil, Ethylhexylglycerin.



Souplesse Articulaire & Détente Musculaire

**FLEXOPLEGÉ®**



Certificat N°: 522

LOT DRT08  
EXP 04/26

Certificat N°: 522

PPC : 79,80 DH

Menthol, Arnica Montana  
Extract, Triethanolamine, Silymarin, Officinalis Leaf  
Glycerin.



ALTA PHARM

N°22-24 Gr 06, Rue Okba Ibnou Nafii,  
Hay Mly Rachid Casablanca

Certificat N° : 5229/22367/2020/UPCHC/DMP20

Fabriqué au Maroc par :

SYSTEM 66 srl

Tube de 60ml

# DIFAL®

Diclofénac de sodium

Comprimés gastorésistants 25 mg et 50 mg - Boîtes de 30.

Suppositoires 25 mg et 100 mg - Boîtes de 10.

Solution injectable IM 75 mg/ml - Boîtes de 2 et de 5 ampoules de 3 ml.

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

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations 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.

Dans cette notice :

- QU'EST-CE QUE DIFAL® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**
- QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIFAL® ?**
- COMMENT PRENDRE DIFAL® ?**
- QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?**
- COMMENT CONSERVER DIFAL® ?**
- INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES.**

## 1. QU'EST-CE QUE DIFAL®, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Le diclofénac est un composé non stéroïden possédant des propriétés anti-inflammatoires, antalgiques et antipyrétiques, agissant par inhibition de la synthèse des prostaglandines.

Indications thérapeutiques :

Elles procèdent de l'activité anti-inflammatoire du diclofénac, de l'importance des manifestations d'intolérance auxquelles le médicament donne lieu et de sa place dans l'éventail des produits anti-inflammatoires actuellement disponibles.

Elles sont limitées à :

**Enfant :** Suppositoire à 25 mg (enfant > 16 kg, soit environ 4 ans), comprimé à 25 mg (enfant ≥ 2 ans) et comprimé à 50 mg (enfant à partir de 35 kg, soit environ 12 ans);

\* Rhumatismes inflammatoires infantiles.

**Adulte et enfant à partir de 15 ans :** Comprimés à 25 mg et à 50 mg, suppositoire à 100 mg ;

\* Traitement symptomatique au long cours :

\* des rhumatismes inflammatoires chroniques, notamment polyarthrite rhumatoïde, spondylarthrite ankylosante ou syndromes apparentés, tels que le syndrome de Fessinger-Leroy-Reiter, et rhumatisme psoriasique ;

\* de certaines arthroses douloureuses et invalidantes.

Traitement symptomatique de courte durée des poussées aiguës des rhumatismes articulaires (épaulles douloureuses aiguës, tendinites, bursites), arthrites microcrystallines, arthroses, lombalgies, radiculalgies sévères.

**Comprimés à 25 mg et à 50 mg :**

\* Traitement des dysménorrhées essentielles, après bilan étiologique.

**Solution injectable à 75 mg/3 ml :**

\* Traitement symptomatique de courte durée des rhumatismes inflammatoires en poussée, lombalgies avec radiculalgies, crises de coliques néphrétiques.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIFAL® ?

L'utilisation de DIFAL® est contre-indiquée dans les cas suivants :

- DIFAL® (toutes formes) est contre-indiqué chez l'enfant de moins de 12 mois ;

- Enfants de moins de 6 ans pour les formes : Comprimé 25 mg, 50 mg, Suppositoire 100 mg et injectable 75 mg ;

- Enfant de moins de 16 kg, en raison du dosage inadapté de ce médicament (suppositoire à 25 mg).

- Enfant de moins de 35 kg, en raison du dosage inadapté de ce médicament (comprimé à 50 mg).

- Enfants de moins de 15 ans pour les formes : Suppositoire 100 mg et injectable 75 mg ;

- Antécédents d'hémorragie ou de perforation digestive au cours d'un précédent traitement par AINS.

- Hypersensibilité au diclofénac ou à l'un des composants ;

- Grossesse : dès le Sémin mois ;

- Insuffisance hépatocellulaire sévère ;

- Insuffisance rénale sévère non contrôlée ;

- Ulcère gastrique ou duodénal évolutif ;

- Antécédent d'asthme ou d'urticaire suite à la prise d'acide acétylsalicylique ou d'autres médicaments anti-inflammatoires, en raison de réaction d'hypersensibilité croisée ;

- Antécédents récents de rectites ou de rectorragies (pour les suppositoires à 25 mg et à 100 mg) ;

- Convulsions liées à la voie intramusculaire (solution injectable à 75 mg/3 ml)

- Troubles de l'hémostase ou traitement anticoagulant en cours.

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

Mises en garde : L'utilisation concertante de DIFAL avec d'autres AINS, y compris les inhibiteurs sélectifs de la cyclo-oxygénase 2 (COX-2), doit être évitée.

**Sujets asthmatiques :** Les patients présentant un asthme associé à une rhinite chronique, à une sinusite chronique et/ou à une polyposie nasale, ont un risque de manifestation allergique, lors de la prise d'acide acétylsalicylique et/ou d'anti-inflammatoires non stéroïdiens, plus élevé que le reste de la population.

L'administration de cette spécialité peut entraîner une crise d'asthme.

\* : Les sujets âgés présentent un risque accru d'effets indésirables aux particularités d'hémorragie gastro-intestinale et de perforations pouvant

gastro-intestinaux : Des hémorragies, ulcérations ou perforations gastro-intestinales parfois fatales, ont été rapportées avec tous les AINS incluant le diclofénac, à n'importe quel moment du traitement, sans qu'il y ait nécessairement de signe d'alerte.

Le risque d'hémorragie, d'ulcération ou de perforation gastro-

intestinale peuvent être d'antécédents d'effets indésirables gastro-intestinaux graves.

Le risque d'hémorragie, d'ulcération ou de perforation gastro-intestinale augmentent avec la dose utilisée chez l'ulcère, en particulier en cas de perforation. Chez ces patients, le traitement le moins possible. Un traitement misoprostol ou inhibiteur de la pompe à protons, comme pour les patients à acide acétylsalicylique ou traités d'augmenter le risque gastro-intestinal.

En cas d'apparition d'hémorragie recevant DIFAL®, le traitement doit être arrêté. Les facteurs de risque significatifs d'hypertension, hyperlipidémie, diabète par le diclofénac qu'il y a.

**Les risques cardiovasculaires** avec la dose et la durée.

**Effets cutanés :** Des syndromes de Lyell et de St. Eustache. L'incidence de ces traitements, le délai premier mois de traitement, de lésions d'ulcérations, de lésions d'insuffisance rénale,

une action vasodilatatrice des prostaglandines renales, provoquer une insuffisance rénale fonctionnelle par diminution de la filtration glomérulaire. Cet effet indésirable est dose-dépendant.

**Rétention hydrosodée :** Rétention hydrosodée avec possibilité d'oedème, d-HTA ou de majoration d-HTA, d'aggravation d'insuffisance cardiaque. Une surveillance clinique est nécessaire, dès le début du traitement en cas d-HTA ou d'insuffisance cardiaque. Une diminution de l'effet des antihypertenseurs est possible.

**Hypocalémie :** Hypocalémie favorisée par le diabète ou un traitement concomitant par des médicaments hypocalémiant. Une surveillance régulière de la kaliémie doit être effectuée dans ces circonstances.

**Effet hépatique :** Comme avec la plupart des AINS, on peut observer une augmentation du taux d'une ou plusieurs enzymes hépatiques. Interrrompre le traitement, lors d'anomalies persistantes ou d'aggravation de la fonction hépatique, lors de signes cliniques d'hépatopathie ou d'autres manifestations.

**Précautions d'emploi :** Le diclofénac, comme tout médicament inhibiteur de la synthèse des cyclo-oxygénases et des prostaglandines, peut altérer la fertilité. Son utilisation n'est pas recommandée chez les femmes qui souhaitent concevoir un enfant.

Au cours de traitement prolongé, il est recommandé de contrôler la formule sanguine, les fonctions hépatique et rénale.

Comprimés gastrorésistants à 25 mg et à 50 mg : Ce médicament contient du lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

DIFAL® 75mg Injectables contient de l'alcool benzylique. Il peut provoquer des réactions toxiques et des réactions allergiques chez les nourrissons et les enfants âgés de 3 ans et moins.

DIFAL® 75mg Injectables contient du propylène glycol et peut provoquer des symptômes semblables à ceux provoqués par l'alcool.

DIFAL® 75mg Injectables contient du métal sulfite de sodium et peut provoquer des réactions allergiques sévères et une gêne respiratoire.

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

**Autres médicaments et DIFAL® :** Prise ou utilisation d'autres médicaments. Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

**Interactions médicamenteuses déconseillées :**

\*Autres AINS : majoration du risque ulcéroneige et hémorragique digestif.

\*Acide acétylsalicylique à doses des anti-inflammatoires (>= 1 g par prise et/ou >= 3 g par jour) ou à des doses antalgiques ou antipyrétiques (>= 500 mg par prise et/ou < 3 g par jour) : majoration du risque ulcéroneige et hémorragique digestif.

\*Anticoagulants oraux : augmentation du risque hémorragique de l'anticoagulant oral (agression de la muqueuse gastroduodénale par les AINS). Les AINS sont susceptibles de majorer les effets des anticoagulants, comme la warfarine.

\*Héparines non fractionnées, héparines de bas poids moléculaires et apparentées (à doses curatives et/ou chez le sujet âgé) : augmentation du risque hémorragique.

\* Lithium : augmentation de la lithémie pouvant atteindre des valeurs toxiques (diminution de l'excrétion rénale du lithium).

\* Méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/semaine : augmentation de la toxicité hématologique du méthotrexate (diminution de la clairance rénale du méthotrexate par les anti-inflammatoires).

\* Pémétrexé (chez les patients ayant une fonction rénale faible à modérée) : risque de majoration de la toxicité du pémétrexé.

\* Ciclosporine, tacrolimus : risque d'addition des effets néphrotoxiques, notamment chez le sujet âgé.

\* Diurétiques, inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC), antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II : Insuffisance rénale aigüe chez le malade à risque (sujet âgé et/ou déshydraté).

\* Méthotrexate, utilisé à des doses inférieures ou égales à 20 mg/semaine : augmentation de la toxicité hématologique du méthotrexate.

\* Pémétrexé (chez les patients ayant une fonction rénale normale) : risque de

DIFAL®

Diclofénac sodique 50 mg

Boîte de 30 comprimés

PPV. : 44,20 DH

6 118000 190349

1 7 8 0 0

DIFAL® 50 mg

Boîte de 30 comprimés

1 7 8 0 0

**PIASCLEDINE® 300 mg, gélule**  
**Insaponifiables d'avocat et de soja**

Veuillez 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.

- 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. 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 PIASCLEDINE 300 mg, gélule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
3. Comment prendre PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

Si vous avez pris plus de PIASCLEDINE 300 mg que vous n'auriez dû

Les surdosages de PIASCLEDINE peuvent provoquer ou exacerber ou hépatique PIASCLEDI consultez immédiatement un pharmacien.

**DINE® 300**

INSAPONIFIABLES D'AVOCAT ET DE SOJA

Si vous oubliez

**PPU 188.00 DH**

Ne prenez pas de dose double. Prenez une dose que vous avez oublié de prendre dans la dose suivante du médicament concerné.

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

6 118001 072644



LOT M884  
FAB 05/2023  
EXP 05/2026

#### 4. QUELS SONT LES EFFETS ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables. Ces effets indésirables surviennent pas systématiquement. Les effets indésirables les plus fréquemment rapportés avec PIASCLEDINE sont des diarrhées, des douleurs abdominales, une gêne en haut de l'abdomen et des nausées.

#### Effets indésirables graves possibles :

Contactez immédiatement votre médecin et arrêtez le traitement en cas de survenue de l'un des effets indésirables suivants, qui pourrait être grave et pour lequel vous pourriez avoir besoin d'un traitement médical en urgence :

**Signes et symptômes qui peuvent être des signes de réactions allergiques sévères (peu fréquents) :**

Démangeaisons, urticaire, éruption/rougeurs cutanés,

**PIASCLEDINE® 300 mg, gélule**  
**Insaponifiables d'avocat et de soja**

Veuillez 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.

- 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. 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 PIASCLEDINE 300 mg, gélule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
3. Comment prendre PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

Si vous avez pris plus de PIASCLEDINE 300 mg que vous n'auriez dû

Les surdosages de PIASCLEDINE peuvent provoquer ou exacerber ou hépatique PIASCLEDI consultez immédiatement un pharmacien.

**DINE® 300**

INSAPONIFIABLES D'AVOCAT ET DE SOJA

Si vous oubliez

PPU 188.00 DH

Ne prenez pas de dose double. Prenez une dose que vous avez oublié de prendre dans la dose suivante du médicament concerné.

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

6 118001 072644



LOT M884  
FAB 05/2023  
EXP 05/2026

#### 4. QUELS SONT LES EFFETS ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables. Ces effets indésirables surviennent pas systématiquement. Les effets indésirables les plus fréquemment rapportés avec PIASCLEDINE sont des diarrhées, des douleurs abdominales, une gêne en haut de l'abdomen et des nausées.

#### Effets indésirables graves possibles :

Contactez immédiatement votre médecin et arrêtez le traitement en cas de survenue de l'un des effets indésirables suivants, qui pourrait être grave et pour lequel vous pourriez avoir besoin d'un traitement médical en urgence :

**Signes et symptômes qui peuvent être des signes de réactions allergiques sévères (peu fréquents) :**

Démangeaisons, urticaire, éruption/rougeurs cutanés,

**PIASCLEDINE® 300 mg, gélule**  
**Insaponifiables d'avocat et de soja**

Veuillez 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.

- 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. 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 PIASCLEDINE 300 mg, gélule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
3. Comment prendre PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

Si vous avez pris plus de PIASCLEDINE 300 mg que vous n'auriez dû

Les surdosages de PIASCLEDINE peuvent provoquer ou exacerber ou hépatique PIASCLEDI consultez immédiatement un pharmacien.

**DINE® 300**

INSAPONIFIABLES D'AVOCAT ET DE SOJA

Si vous oubliez de prendre

**PPU 188.00 DH**

Ne prenez pas de dose double. Prenez une dose que vous avez oublié de prendre dans la dose suivante du médicament comme indiqué.

Si vous avez d'autres questions sur ce médicament, demandez plus de renseignements à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère.

6 118001 072644

LOT M884  
FAB 05/2023  
EXP 05/2026

#### 4. QUELS SONT LES EFFETS ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables. Ces effets indésirables surviennent pas systématiquement. Les effets indésirables les plus fréquemment rapportés avec PIASCLEDINE sont des diarrhées, des douleurs abdominales, une gêne en haut de l'abdomen et des nausées.

#### Effets indésirables graves possibles :

Contactez immédiatement votre médecin et arrêtez le traitement en cas de survenue de l'un des effets indésirables suivants, qui pourrait être grave et pour lequel vous pourriez avoir besoin d'un traitement médical en urgence :

**Signes et symptômes qui peuvent être des signes de réactions allergiques sévères (peu fréquents) :**

Démangeaisons, urticaire, éruption/rougeurs cutanés,