

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

M23-0027475

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 10585 Société : RA7
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : KSSIBA EL HABI B
 Date de naissance : 1963
 Adresse : Benesh
 Tél. : 607458826 Total des frais engagés : 188690 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 23/12/2023
 Nom et prénom du malade : KSSIBA EL HABI B Age :
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : Bronchite asthmatiforme
 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 : Benesh
 Signature de l'adhérent(e) : 23/12/2023

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
23.12.23	CS		150,00	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

23/12/2023

492,10

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

AM

PC

IM

IV

Montant détaillé des Honoraires

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 canalaïres, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES

Dents Traitées

Nature des Soins

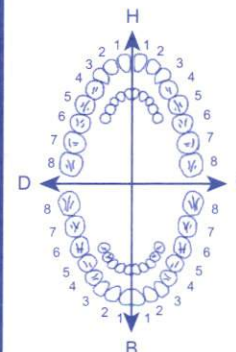
Coefficient

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	

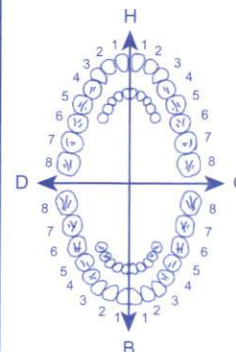
(Création, remont, adjonction)
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

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 Sarah BELCAIDA

Médecine Générale

- Diplôme universitaire en échographie
- Diplôme universitaire de Gynécologie
- Suivi de grossesse et infertilité de l'université de bordeaux - France
- Electrocardiogramme
- Visite pour permis de conduire



الدكتورة سارة بلقيدة

الطب العام

- دبلوم الفحص بالصدى
- دبلوم أمراض النساء تتبع الحمل والعقم من جامعة بوردو - فرنسا
- التخطيط الكهربائي للقلب
- فحص رخصة السياقة

Ordonnance

Berrechid le :

23/12/23

Kssiba Elhabib

3650
838
- Chloroxine

2gtes x 3 1/1r

- Romac 300

1p 1/1r pelt 05/11

109
- predni 20

3p 1/1r pelt 05/11

1850
- Soflu esolup

2bff x 2 1/1r pelt 06/11

227
puis 2bff

- Rinomicine

1sch x 2

8750
- Purmag

محمد الخامس تجزئة نصر الله قرب مخيطة المدينة (فوق BAMCE بنك)

20, Bd Mohamed V Lotissement Naser Allah (en dessus de BMCE Bank)

الهاتف : 05 22 33 68 30

Lot : 23.088
Exp: 03/2026
PPC: 87.50 DH

368

Anxiol



1/2 q. 1 j

le soir : ptt 061

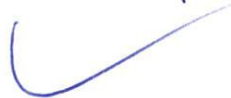
puis 1/4 q "

puis 1/4 q

1 j sur 2

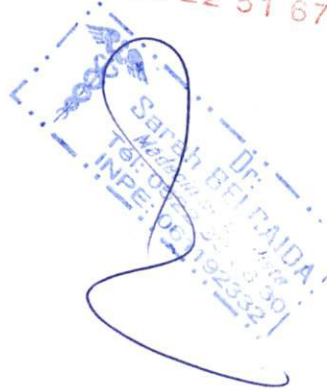
Pharmacie NASROLLAH
BERRECHID
ot. Nasrollah N°327 Berrechid
Tél.: 05 22 51 67 19

23/12/25
14/23/25



T: 49210

Pharmacie NASROLLAH
BERRECHID
ot. Nasrollah N°327 - Berrechid
Tél.: 05 22 51 67 19



1. Dénominatif du médicament :
ANXIO 6 mg, comprimé quadriséable
(Bromazepam)

• chutes, fractures.

Déclaration des effets secondaires

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez de l'information à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

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.

2. Composition du médicament

Composition :

Bromazepam 6 mg

Excipients : Lactose, Cellulose microcristalline, Talc, Stéarate de magnésium.

Liste des Excipients à effet notoire : Lactose.

3. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité

ANXIOLYTIQUES/DÉRIVÉS DE LA BENZODIAZEPINE

4. Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'anxiété lorsque celle-ci s'accompagne de troubles gênants, ou en prévention et/ou traitement des manifestations liées à un sevrage alcoolique.

5. Posologie

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La posologie est strictement individuelle et il n'est pas possible de définir une dose usuelle.

- Mode et voies d'administration :

Voie orale.

Avalez ce médicament avec un verre d'eau.

- Durée du traitement :

La durée du traitement doit être aussi brève que possible et ne devrait pas dépasser 8 à 12 semaines (voir Mises en garde).

6. Contre-indications

Ne prenez jamais ANXIO 6 mg, comprimé quadriséable dans les cas suivants :

- allergie connue à cette classe de produits ou à l'un des composants du médicament,
- insuffisance respiratoire grave,
- syndrome d'apnée du sommeil (pauses respiratoires pendant le sommeil),
- maladie grave du foie,
- myasthénie (maladie caractérisée par une tendance excessive à la fatigue musculaire).

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

7. Effets indésirables

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Ils sont en rapport avec la dose ingérée et la sensibilité individuelle du patient.

Effets indésirables neuro-psychiatriques (voir Mises en garde) : Fréquence indéterminée

• troubles de mémoire, qui peuvent survenir aux doses thérapeutiques, le risque augmentant proportionnellement à la dose,

• dépression

• troubles du comportement, modifications de la conscience, irritabilité, agressivité, agitation,

• dépendance physique et psychique, même à doses thérapeutiques avec syndrome de sevrage ou de rebond à l'arrêt du traitement,

• sensations de vertiges, maux de tête, difficulté à coordonner certains mouvements,

• confusion, baisse de vigilance voire somnolence (particulièrement chez le sujet âgé), insomnie, cauchemars, tension,

• modifications de la libido.

Effets indésirables Cutanés : Fréquence indéterminée

• éruptions cutanées, avec ou sans démangeaisons, urticaire.

Effets indésirables cardiaques : Fréquence indéterminée

• insuffisance cardiaque, y compris arrêt cardiaque

Effets indésirables respiratoires : Fréquence indéterminée

• diminution des capacités respiratoires

Effets indésirables digestifs : Fréquence indéterminée

• nausées, vomissements, constipation.

Effets indésirables du rein et des voies urinaires : Fréquence indéterminée

• incapacité à uriner

Effets indésirables oculaires : Fréquence indéterminée

• vision double.

Effets indésirables du système immunitaire : Fréquence indéterminée

• allergies (réactions telles que gonflement, rougeur de la peau, ...) y compris réactions allergiques graves (choc anaphylactique, œdème de Quincke)

Effets indésirables généraux : Fréquence indéterminée

• faiblesse musculaire, fatigue.

Complications liées au traitement (voir Mises en garde) : Fréquence indéterminée



que le traitement au...
la diminution progressive des doses
gravité peut se produire, avec réapparition de l'anxiété et de l'insomnie) qui avaient justifié la mise en route du traitement.
Des troubles de la mémoire ainsi que des altérations de la conscience peuvent apparaître dans les heures qui suivent la prise du médicament.
Ces troubles de la mémoire peuvent être associés à des troubles de la conscience.
Chez certains sujets, ce médicament peut provoquer des effets indésirables : insomnie, cauchemars, agitation, tension, désinhibition, amnésie, hallucinations, vertiges, maux de tête, difficulté à coordonner certains mouvements, voire des comportements potentiellement dangereux pour soi-même ou son entourage, ainsi que des troubles automatiques. Ces réactions sont plus susceptibles de survenir chez les sujets âgés.
Si une ou plusieurs de ces réactions surviennent, consultez votre médecin.
Les benzodiazépines et produits apparentés peuvent favoriser le risque de chute, en particulier chez le sujet âgé, en raison du risque de chute musculaire que peuvent favoriser les chutes graves dans cette population.
L'utilisation simultanée de bromazépam et d'alcool peut aggraver les effets indésirables du médicament, en particulier les troubles de la conscience (ralentissement de l'activité du système nerveux central) et une diminution des capacités de jugement.
La prise de ce médicament nécessite un suivi médical régulier, en particulier chez les sujets souffrant d'insuffisance rénale, de maladie chronique du système respiratoire, ainsi que chez les enfants et les personnes âgées.
Ce médicament ne traite pas la dépression. Chez les personnes souffrant d'une anxiété associée à la dépression, il ne doit pas être utilisé sans la surveillance d'un médecin, car la dépression peut évoluer vers un risque suicidaire.

Précautions d'emploi

La durée du traitement doit être aussi courte que possible, et ne doit pas dépasser 8 à 12 semaines.

Ce traitement médicamenteux ne peut à lui seul traiter l'anxiété. Il convient de demander conseil à votre médecin pour lutter contre votre anxiété.

La prise de ce médicament nécessite un suivi médical régulier, en particulier chez les sujets souffrant d'insuffisance rénale, de maladie chronique du système respiratoire, ainsi que chez les enfants et les personnes âgées.
Ce médicament ne traite pas la dépression. Chez les personnes souffrant d'une anxiété associée à la dépression, il ne doit pas être utilisé sans la surveillance d'un médecin, car la dépression peut évoluer vers un risque suicidaire.

La prise d'alcool est formellement déconseillée. EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE PHARMACIEN.

- Mentions relatives aux excipients à effet notoire : Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à l'un de ces excipients, évitez d'en prendre avant de prendre ce médicament.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les personnes souffrant d'une intolérance au galactose, d'un déficit en lactase, d'une malabsorption du glucose ou du galactose (malabsorption du glucose ou du galactose).

9. Interactions

- Interactions avec d'autres médicaments :
Autres médicaments et ANXIO 6 mg, comprimé quadriséable

Associations déconseillées

• Alcool (boissons alcoolisées et médicaments contenant de l'alcool)

• Associations à prendre en compte

• dérivés morphiniques (analgésiques, antitussifs, buprénorphine)

SAFLU® 50, 125 et 250

Suspension pour inhalation.

Fluclonazole + Samétilol

Utilisez très attentivement l'intégralité de cette notice

avant d'utiliser ce médicament

- Gardez cette notice vous pourriez avoir besoin de la relire.

- Vous devez avoir toute autre prescription, vous avez un doute,

demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

- Ne médicamentez vous à être personnellement prescrit.

de symptômes inhabituels, cela pourrait lui être nuisible.

Si vous avez des effets indésirables ou si vous remarquez une réaction inhabituelle dans votre corps, arrêtez immédiatement l'utilisation de ce médicament et consultez votre médecin ou votre pharmacien.

1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT :

SAFLU® 50, 125 et 250, suspension pour inhalation.

Forme pharmaceutique et présentations.

Suspension pour inhalation, boîte de 1 flacon de 120 doses.

Composition :

Principes actifs	SAFLU	SAFLU	SAFLU
	50	125	250
Proportion de fluclonazole équivalente en fluclonazole (DCI)	50 µg	125 µg	250 µg
Samétilol (CCI) équivalente en samétilol	25 µg	25 µg	25 µg

Excipients : q.s. pour une dose.

La samétilol est une bêta-2-mimétique bronchodilatateur de courte durée d'action. Les bronchodilatateurs agissent à garder le système respiratoire ouvert pendant une période de 12 heures.

Le fluclonazole est un antifongique à large spectre d'action. Les antifongiques agissent à garder le système respiratoire ouvert pendant une période de 12 heures.

Le fluclonazole est un antifongique à large spectre d'action. Les antifongiques agissent à garder le système respiratoire ouvert pendant une période de 12 heures.

Le fluclonazole est un antifongique à large spectre d'action. Les antifongiques agissent à garder le système respiratoire ouvert pendant une période de 12 heures.

Le fluclonazole est un antifongique à large spectre d'action. Les antifongiques agissent à garder le système respiratoire ouvert pendant une période de 12 heures.

Le fluclonazole est un antifongique à large spectre d'action. Les antifongiques agissent à garder le système respiratoire ouvert pendant une période de 12 heures.

Le fluclonazole est un antifongique à large spectre d'action. Les antifongiques agissent à garder le système respiratoire ouvert pendant une période de 12 heures.

Le fluclonazole est un antifongique à large spectre d'action. Les antifongiques agissent à garder le système respiratoire ouvert pendant une période de 12 heures.

Le fluclonazole est un antifongique à large spectre d'action. Les antifongiques agissent à garder le système respiratoire ouvert pendant une période de 12 heures.

Le fluclonazole est un antifongique à large spectre d'action. Les antifongiques agissent à garder le système respiratoire ouvert pendant une période de 12 heures.

Le fluclonazole est un antifongique à large spectre d'action. Les antifongiques agissent à garder le système respiratoire ouvert pendant une période de 12 heures.

Le fluclonazole est un antifongique à large spectre d'action. Les antifongiques agissent à garder le système respiratoire ouvert pendant une période de 12 heures.

Le fluclonazole est un antifongique à large spectre d'action. Les antifongiques agissent à garder le système respiratoire ouvert pendant une période de 12 heures.

Le fluclonazole est un antifongique à large spectre d'action. Les antifongiques agissent à garder le système respiratoire ouvert pendant une période de 12 heures.

Le fluclonazole est un antifongique à large spectre d'action. Les antifongiques agissent à garder le système respiratoire ouvert pendant une période de 12 heures.

Le fluclonazole est un antifongique à large spectre d'action. Les antifongiques agissent à garder le système respiratoire ouvert pendant une période de 12 heures.

Le fluclonazole est un antifongique à large spectre d'action. Les antifongiques agissent à garder le système respiratoire ouvert pendant une période de 12 heures.

Le fluclonazole est un antifongique à large spectre d'action. Les antifongiques agissent à garder le système respiratoire ouvert pendant une période de 12 heures.

Le fluclonazole est un antifongique à large spectre d'action. Les antifongiques agissent à garder le système respiratoire ouvert pendant une période de 12 heures.

Le fluclonazole est un antifongique à large spectre d'action. Les antifongiques agissent à garder le système respiratoire ouvert pendant une période de 12 heures.

Le fluclonazole est un antifongique à large spectre d'action. Les antifongiques agissent à garder le système respiratoire ouvert pendant une période de 12 heures.

Le fluclonazole est un antifongique à large spectre d'action. Les antifongiques agissent à garder le système respiratoire ouvert pendant une période de 12 heures.

Le fluclonazole est un antifongique à large spectre d'action. Les antifongiques agissent à garder le système respiratoire ouvert pendant une période de 12 heures.

Le fluclonazole est un antifongique à large spectre d'action. Les antifongiques agissent à garder le système respiratoire ouvert pendant une période de 12 heures.

Le fluclonazole est un antifongique à large spectre d'action. Les antifongiques agissent à garder le système respiratoire ouvert pendant une période de 12 heures.

Le fluclonazole est un antifongique à large spectre d'action. Les antifongiques agissent à garder le système respiratoire ouvert pendant une période de 12 heures.

Le fluclonazole est un antifongique à large spectre d'action. Les antifongiques agissent à garder le système respiratoire ouvert pendant une période de 12 heures.

Le fluclonazole est un antifongique à large spectre d'action. Les antifongiques agissent à garder le système respiratoire ouvert pendant une période de 12 heures.

Le fluclonazole est un antifongique à large spectre d'action. Les antifongiques agissent à garder le système respiratoire ouvert pendant une période de 12 heures.

Le fluclonazole est un antifongique à large spectre d'action. Les antifongiques agissent à garder le système respiratoire ouvert pendant une période de 12 heures.

PREDNI® 20 Cooper

Comprimé effervescent sécable - Boîte de 20,
(Prednisolone)

Veuillez lire attentivement l'intégralité de 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 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.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que Predni 20 Cooper, comprimé effervescent sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Predni 20 Cooper, comprimé effervescent sécable ?
3. Comment prendre Predni 20 Cooper, comprimé effervescent sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Predni 20 Cooper, comprimé effervescent sécable ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE Predni 20 Cooper, comprimé effervescent sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : GLUCOCORTICOIDES - USAGE SYSTEMIQUE - Code ATC : H02AB06 (H. Hormones non sexuelles). Ce médicament est un corticoïde (également appelé anti-inflammatoire stéroïdien).

Indications thérapeutiques :

Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 10 kg. Ce médicament est utilisé dans certaines maladies, où il est utilisé pour son effet anti-inflammatoire.

Son action est utile dans le traitement de nombreuses affections inflammatoires ou allergiques.

À fortes doses, ce médicament diminue les réactions immunitaires et est donc également utilisé pour prévenir ou traiter le rejet des greffes d'organes.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE Predni 20 Cooper, comprimé effervescent sécable ?

Ne prenez jamais Predni 20 Cooper, comprimé effervescent sécable

- Si vous êtes allergique à la substance active (prednisolone) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez une infection.
- Si vous souffrez actuellement d'une maladie virale (hépatite virale, varicelle) ou qui peut réapparaître (herpès, zona).
- Si vous avez des problèmes mentaux et que vous n'êtes pas traité pour ceux-ci.
- Si vous devez être vacciné par un vaccin vivant (par exemple contre la rougeole, la varicelle, la fièvre jaune...).

Avertissements et précautions

Ce médicament doit être pris sous une stricte surveillance médicale. Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de 10 kg et par conséquent chez les prématurés et les nouveau-nés à terme. Cependant, chez les nourrissons prématurés traités par d'autres médicaments de la même classe, une échographie cardiaque doit être effectuée pour surveiller la structure et la fonction du muscle cardiaque.

Avant le traitement, prévenez votre médecin :

- Si vous avez été vacciné récemment.
- Si vous avez eu ou avez un ulcère digestif, une maladie du gros intestin, ou si vous avez été opéré récemment pour un problème d'intestin.
- Si vous avez du diabète (taux de sucre trop élevé dans le sang), ou une tension artérielle élevée.
- Si vous avez une infection (notamment si vous avez eu la tuberculose).
- Si vos reins ou votre foie ne fonctionnent pas correctement.
- Si vous souffrez d'ostéoporose (maladie des os avec une fragilité des os) et de myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue musculaire).
- Si vous souffrez de sclérodémie (également connue sous le nom de sclérose systémique, un trouble auto-immun), car des doses journalières de 15 mg ou plus peuvent augmenter le risque de développer une complication grave appelée crise rénale sclérodémique. Les signes d'une crise rénale sclérodémique sont, entre autres, une augmentation de la pression sanguine et une diminution de la production d'urine. Votre médecin peut vous conseiller de faire contrôler régulièrement votre pression sanguine et votre urine.
- Si vous avez séjourné dans les régions tropicale, subtropicale ou le sud de l'Europe, en raison du risque de maladie parasitaire.
- Si vous avez des problèmes rénaux ou un taux élevé d'acide urique.

présentant un
ou un syndr
(maladies hé
Ce médicame
sel de cuisin
alimentaire qu

LOT N°:

UT. AV :

PPV (DH) :

3. COMMENT
effervescent
Posologie

Ce médicament

La dose à utili
votre poids et
Le dosage de
traitement ou

durée nécessit
Si vous devez
des doses infé
appropriés.

Mode d'admini

Ce médicament

Vous devez diss

contenu du verre

matin.

Durée du traitem

Elle est déterminée par

Il est très important de

le modifier, ni l'arrêter b

En cas de traitemen

médicament pour la diminu

Si vous avez pris

effervescent sécable q

Consultez immédiateme

Si vous oubliez de prendre Predni 20 Cooper comprimé

effervescent sécable:

Pour être efficace, ce médicament doit être utilisé régulièrement.

Cependant, si vous oubliez de prendre une dose, continuez le

traitement normalement.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament,

demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre

pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des

effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement

chez tout le monde.

Ce médicament, indispensable à votre santé, est le plus souvent bien

toléré lorsque l'on suit les recommandations et notamment le régime

pauvre en sel, en sucre et riche en protéines (voir également le

paragraphe « Avertissements et précautions »).

Il peut néanmoins entraîner, selon la dose et la durée du traitement,

des effets plus ou moins gênants.

Les effets indésirables les plus fréquemment rencontrés sont :

• Une modification de certains résultats de vos analyses (sel, sucre,

potassium) pouvant nécessiter un régime ou un traitement

complémentaire.

• Une apparition de bleus.

• Une élévation de la tension artérielle, rétention d'eau et de sel

pouvant entraîner une insuffisance cardiaque.

• Des troubles de l'humeur (excitation, euphorie), troubles du

sommeil (insomnie).

• Un ensemble de troubles appelé syndrome de Cushing

reconnaissable par une prise de poids, un gonflement et une rougeur

du visage, un développement excessif des poils.

• Une fragilité osseuse (ostéoporose, fractures, tassements

vertébraux notamment).

• Des atteintes douloureuses des os au niveau de l'articulation de la

hanche (ostéonécrose).

D'autres effets beaucoup plus rares, ont été observés :

• Une production insuffisante des hormones par la glande située

au-dessus des reins (glande surrénale).

• Un retard de croissance chez l'enfant.

• Des troubles des règles.

• Une faiblesse musculaire, une rupture des tendons surtout si le

prednisolone est associé à certains antibiotiques (les

fluoroquinolones).

• Des troubles digestifs : ulcère digestif, des saignements et des

perforations digestives.

• Une inflammation du pancréas surtout chez l'enfant.

• Une fragilisation de la peau, un retard de cicatrisation, de l'acné.

• Une désorientation dans le temps et l'espace (confusion),

convulsion, état dépressif à l'arrêt du traitement.

• Des troubles de la vue pouvant entraîner une perte de la vue : une

vision floue, certaines formes de glaucomes (augmentation de la



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR
ROMAC® 150 mg, Boîte de 10 comprimés pelliculés
ROMAC® 300 mg, Boîte de 7, comprimés pelliculés
D.C.I. : roxithromycine

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou 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 votre pharmacien. Voir la rubrique 4.

• Que contient cette notice :

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

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

- Classe pharmacothérapeutique :

ANTIBACTERIENS A USAGE SYSTEMIQUE, code ATC : J01FA06.

Ce médicament est un antibiotique antibactérien de la famille des macrolides.

- Indications thérapeutiques :

Il est utilisé pour le traitement de certaines infections bactériennes à germes sensibles (pouvant être détruits par cet antibiotique).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ROMAC® comprimés pelliculés ?

- Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Sans objet.

- Ne prenez jamais ROMAC® comprimés pelliculés dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à la roxithromycine, aux antibiotiques de la famille des macrolides ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous prenez un autre médicament, assurez-vous que l'association avec :
- **ROMAC® comprimés pelliculés** n'est pas contre-indiquée (voir la rubrique « Autres médicaments et ROMAC® comprimés pelliculés »). Tel est le cas lors de l'association avec la colchicine, l'ergotamine et la dihydroergotamine.
- Le cisapride.

• Si vous allaitez un enfant traité par du cisapride (voir rubrique « Allaitement »).

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

- Mise en garde et précaution d'emploi :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre **ROMAC® comprimés pelliculés**. Si vous souffrez d'insuffisance hépatique ou de toute autre maladie du foie. Votre médecin réévaluera la prescription et adaptera éventuellement le traitement.

• Un rétrécissement important du diamètre des vaisseaux sanguins (ergotisme) avec possible destruction des tissus des extrémités (nécrose) a été rapporté avec les antibiotiques de la famille des macrolides en cas d'association avec certains médicaments utilisés contre la migraine (l'ergotamine et la dihydroergotamine).

• Il est nécessaire de vérifier l'absence d'un traitement par ces médicaments avant toute prescription de roxithromycine (voir rubrique « Autres médicaments et ROMAC® comprimés pelliculés »).

• Des réactions bulleuses (« cloques » sur la peau) ont été rapportées avec la roxithromycine (voir rubrique « Quels sont les effets indésirables éventuels ? »). Si de tels symptômes apparaissent, arrêtez **ROMAC® comprimés pelliculés**.

• Prévenez également votre médecin si vous avez :

N'utilisez pas ce médicament si vous avez des troubles digestifs).

D'une façon générale, il conviendrait d'aviser votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Sports :

Sans objet.

Effets sur la capacité de conduire :

La prise de ce médicament peut entraîner une diminution de la vigilance et de la concentration, dangereuse la conduite automobile.

Informations importantes concernant certains médicaments :

Sans objet.

3. COMMENT PRENDRE ROMAC® comprimés pelliculés :

Instructions pour un bon usage :

Sans objet.

Posologie, mode et/ou voies (s) d'administration :

Traitement :

Veillez à toujours prendre ce médicament en respectant la posologie prescrite.

Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien la durée du traitement.

Posologie :

Réserve à l'adulte : 300 mg par jour, soit 1 comprimé à 150 mg matin et soir ou 1 seul comprimé de 300 mg par jour de préférence avant les repas.

Mode et voie d'administration :

Voie orale.

Durée du traitement :

Pour être efficace, cet antibiotique doit être utilisé régulièrement aux doses prescrites, et aussi longtemps que votre médecin vous l'aura conseillé.

La disparition de la fièvre ou de tout autre symptôme ne signifie pas que vous êtes complètement guéri. L'éventuelle impression de fatigue n'est pas due au traitement antibiotique mais à l'infection elle-même. Le fait de réduire ou de suspendre votre traitement serait sans effet sur cette impression et retarderait votre guérison.

Cas particulier : la durée du traitement de certaines angines est de 10 jours.

Si vous avez pris plus de ROMAC® comprimés pelliculés que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre ROMAC® comprimés pelliculés :

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

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Des manifestations digestives peuvent survenir :

Fréquemment nausées, vomissements, douleurs d'estomac, diarrhées. Des pancréatites et des diarrhées sanglantes ont également été rapportées (voir rubrique « Avertissements et précautions »).

Des manifestations cardiaques :

Troubles du rythme ventriculaire (troubles du rythme cardiaque), arrêt cardiaque.

Des manifestations neurologiques :

Fréquemment sensations vertigineuses, maux de tête ; anomalies de la perception des sensations du toucher, perte ou perturbation du goût et de l'odorat.

Des manifestations au niveau de l'oreille :

Surdité temporaire, baisse de l'acuité auditive (hypoacousie), vertige, sensation anormale dans l'oreille à type de bourdonnements ou de sifflements (acouphène).

Des manifestations au niveau du foie :

Augmentation des enzymes du foie (transaminases et phosphatases alcalines sériques), hépatite (atteinte du foie pouvant se manifester par une jaunisse).

Des manifestations allergiques peuvent survenir :

Fréquemment, une éruption cutanée (sur la peau).
Peu fréquemment, une urticaire (plaques rouges sur la peau qui démangent), des réactions bulleuses

83,70

LOT: 10123007
SER: 06/2025
07/08/2025

ROMAC® 300 mg

7 Comprimés pelliculés



FR

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Chibroxine®

0,3 POUR CENT,

collyre en solution,

flacon de 5 ml

Norfloxacine

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser 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, 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 à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

1. QU'EST-CE QUE CHIBROXINE 0,3 POUR CENT, collyre en solution ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER CHIBROXINE 0,3 POUR CENT, collyre en solution ?
3. COMMENT UTILISER CHIBROXINE 0,3 POUR CENT, collyre en solution ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER CHIBROXINE 0,3 POUR CENT, collyre en solution ?
6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS.

1. QU'EST-CE QUE CHIBROXINE 0,3 POUR CENT, COLLYRE EN SOLUTION ET DANS

Chibroxine 0,3%

%0.3 شيبروكسين

Lot / Fab / EXP

Si vous avez utilisé
CHIBROXINE 0,3
en solution que
Consultez immé
ou votre

1873
02 2023
02 2026

Si vous avez utilisé
CHIBROXINE 0,3
en solution que
Ne prenez pas
compensé
de prendre



6 118001 070817

CHIBROXINE 0,3%

Collyre en solution. Flacon de 5ml - PPV : 36,50 DH
Distribué par les Laboratoires SOTHEMA
8.P. N°1 Bouskoura - 27182 - MAROC

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

- Les plus fréquemment rencontrés : sensations de brûlure ou de picotement local.
- Plus rarement : rougeur et inflammation de l'œil, sensibilité excessive à la lumière, goût amer après l'administration.
- Très rarement : dépôts dans l'œil.
- En raison de la présence de chlorure de benzalkonium, risque d'eczéma, d'irritation.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, pharmacien ou à votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER CHIBROXINE 0,3 POUR CENT, COLLYRE EN SOLUTION ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

ينوميسين®

22, 70



- الطور الثالث من الحمل ؛
- الربو .

في حالة الشك لا تتناولوا في إستشارة الطبيب أو الصيدلاني .

التأثيرات الغير مرغوب فيها :

نادرا : إحساس باجتناف اللحم .

نادرا جدا : طفح جلدي، اضطرابات دموية . يجب إخبار الطبيب المعالج أو الصيدلاني إذا لاحظتم تأثيرات جانبية غير مشار إليها في هذه النشرة .

احتياطات الإستعمال :

خاص بالبالغين .

لتجنب الجرعة الزائدة يجب التأكد من عدم وجود الباراسيتامول و

السليسياميد في تركيب الأدوية الأخرى .

بالنسبة للبالغين أكثر من 50 كلغ : الجرعة القصوى من الباراسيتامول

يجب أن لا تتعدى 4 غرام في اليوم .

في حالة قرحة المعدة و الاثني عشر ، نزيف في المعدة ، أخذ أدوية ضد تخثر الدم ، الحمل ، ضيق التنفس ، مرض السكري ، قصور كلوي ، المراقبة الطبية المنتظمة واجبة .

ينصح بعدم تناول الكحول أثناء فترة العلاج .

هذا الدواء يحتوي على السكراروز ، لايصبح باستعماله عند سوء إمتصاص

الكليوكوز أو الكلاكتوز أو نقص في السكراز إيزوملتار .

يجب الأخذ بعين الاعتبار كمية السكراروز (8/ع كيس) في الحصة اليومية .

لا داعي لأخذ دوائين يحتويان على مضيق للأوعية لأنهما مجتمعان قد

يشكلان خطرا .

في حالة الشك لا تتناولوا في إستشارة الطبيب أو الصيدلاني .

الحمل و الرضاعة :

لايأخذ هذا الدواء خلال فترة الحمل إلا بتعليمات الطبيب ، على العموم في

حالة الحمل و الرضاعة يجب إستشارة الطبيب أو الصيدلاني قبل أخذ أي

دواء .

كيفية الإستعمال :

خاص بالبالغين .

يبدأ العلاج بكيس كل 6 ساعات ثم يتبع بكيس كل 8 ساعات ، دون

تجاوز 3 أكياس في اليوم .

يفرغ محتوى الكيس في كأس من الماء ، يحرك جيدا ثم يشرب فورا .

لا يجب تجاوز الجرعة القصوى اليومية المحددة .

مدة العلاج :

مدة العلاج يجب أن لا تتجاوز 5 أيام .

التخزين :

يحفظ بهذا الدواء في درجة حرارة أقل من 25 درجة مئوية و بعيدا عن

الرطوبة .

لا يستعمل هذا الدواء بعد إنتهاء تاريخ الصلاحية الموجود على العلبة .

لايترك هذا الدواء في متناول الأطفال .

4..... مع

6..... مع

200..... مع

400..... مع

30..... مع

300..... مع

10..... مع

لاآخذ سوا كافي ل.....

لاآخذ سوا كافي ل.....

لاآخذ سوا كافي ل.....

لاآخذ سوا كافي ل.....

لاآخذ سوا كافي ل.....

لاآخذ سوا كافي ل.....

لاآخذ سوا كافي ل.....

لاآخذ سوا كافي ل.....

لاآخذ سوا كافي ل.....

لاآخذ سوا كافي ل.....

لاآخذ سوا كافي ل.....

لاآخذ سوا كافي ل.....

لاآخذ سوا كافي ل.....

لاآخذ سوا كافي ل.....

لاآخذ سوا كافي ل.....

لاآخذ سوا كافي ل.....

لاآخذ سوا كافي ل.....

لاآخذ سوا كافي ل.....

لاآخذ سوا كافي ل.....

لاآخذ سوا كافي ل.....

لاآخذ سوا كافي ل.....

لاآخذ سوا كافي ل.....

لاآخذ سوا كافي ل.....

لاآخذ سوا كافي ل.....

لاآخذ سوا كافي ل.....

لاآخذ سوا كافي ل.....

لاآخذ سوا كافي ل.....

لاآخذ سوا كافي ل.....

لاآخذ سوا كافي ل.....

لاآخذ سوا كافي ل.....

لاآخذ سوا كافي ل.....

لاآخذ سوا كافي ل.....

لاآخذ سوا كافي ل.....

لاآخذ سوا كافي ل.....

لاآخذ سوا كافي ل.....

لاآخذ سوا كافي ل.....