

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.
- les achats des médicaments à l'étranger en cas d'absence des vignettes ou codes-barres une facture du pharmacien est exigée en plus de l'ordonnance du médecin prescripteur

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 une fois par an.

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.

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : 0601

Société : R.A.M.

Actif

Pensionné(e)

Autre : RETRAITE

Nom & Prénom : Ayoun Abdellahi

Date de naissance : 1-1-1947

Adresse : 108 Rue Fakr Eddine Hay errabia

Tél. : 076 8656742 Total des frais engagés : 326.47 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : / /

Nom et prénom du malade : Hypertension artérielle Age : /

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : Hypertension artérielle

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) : R ACCUFIL

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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
30/01/2012	Consultation internationale Dr. Khalifa			Dr. JALIL CHEIKH HEDDAD 03177563
	Service Urologie			
	INRS: 09071362			
	tel: 052000-1			

EXECUTION DES ORDONNANCES

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE OULME SA S.A.R.L.A.U id Ghadi et Yacoub r. Casablanca 36 08 06	30/1/24	306.70

ANALYSES - RADIOPHARMACIES

ANALYSES - RADIographies			
Cache et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MÉDICAUX

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 canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIR

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
D	-
00000000	00000000
35533411	11433553

[Création, remont, adjonction]

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Angle Bd Ghandi et Yacoub

El Mansour - Casablanca

Tél: 0522 36 08 06

Ordonnance

Casablanca, le :

30/11/2004

M. ABDELA
ANOUN

74,80 x 2

1) Sepcens 500

AS

47,80 1cp x 2/j pendant 7 j

2) DASEN

AS

33,90 1cp x 3/j pendant 5 j

3) Profenil 50 mg

AS

45,40 1cp x 3/j pendant 5 j

4) Duphalac

AS

30,00 1càc x 3/j pendant 5 j

5) Odedes 20 mg

AS

1cp/j le matin

306.70

Hôpital Universitaire Internazionale
Pr. Ahmed Abdellatif
Domicile
75 F.P.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

SEPCEN® 250 mg, SEPCEN® 500 mg et SEPCEN® 750 mg

Boîte de 10 comprimés pelliculés

D.C.I : Ciprofloxacine

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 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 SEPCEN® et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SEPCEN® ?
3. Comment prendre SEPCEN® ?
4. Quels sont les effets indésirables ?
5. Comment conserver SEPCEN® ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE SEPCEN®

Classe pharmacothérapeutique

SEPCEN® contient une sub-

La ciprofloxacine est un ant-

bactériennes responsables des

bactéries.

Chez l'adulte :

SEPCEN® est utilisé chez l'a-

• Infections des voies respiratoires.

• Infections persistantes ou récu-

• Infections urinaires.

• Infections de l'appareil génital chez l'homme et chez la femme.

• Infections gastro-intestinales et infections intra-abdominales.

• Infections de la peau et des tissus mous.

• Infections des os et des articulations.

• Prévention des infections dues à la bactérie *Neisseria meningitidis*.

• Exposition à la maladie du charbon.

SEPCEN® peut être utilisé dans le traitement de patients présentant un faible taux de globules blancs (neutropénie), et ayant de la fièvre, dont on suppose qu'une bactérie en est la cause.

Si vous présentez une infection sévère ou une infection due à différents types de bactéries, un traitement antibiotique additionnel pourra vous être prescrit en complément de SEPCEN®.

Chez l'enfant et l'adolescent :

SEPCEN® est utilisé chez l'enfant et l'adolescent, sous le contrôle d'un spécialiste, pour traiter les infections bactériennes suivantes :

• Infections des poumons et des bronches chez l'enfant et l'adolescent atteint de mucoviscidose.

• Infections urinaires compliquées, y compris les infections ayant atteint les reins (pyélonéphrite).

• Exposition à la maladie du charbon.

SEPCEN® peut également être utilisé pour traiter d'autres infections sévères spécifiques de l'enfant et de l'adolescent si votre médecin le juge nécessaire.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SEPCEN® ?

• Ne prenez jamais SEPCEN® :

• Si vous êtes allergique à la substance active, aux autres quinolones ou à l'un des autres composants contenus dans SEPCEN® (voir rubrique 6).

• Si vous prenez de la tizanidine (voir rubrique 2 : Prise d'autres médicaments).

• Mise en garde et précaution d'emploi :

Consultez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre SEPCEN® :

Vous ne devez pas prendre d'antibiotiques de la famille des fluoroquinolones/quinolones, incluant SEPCEN®, si vous avez déjà présenté un effet indésirable grave dans le passé lors de la prise d'une quinolone ou d'une fluoroquinolone. Si tel est le cas, vous devez en informer votre médecin au plus vite.

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre SEPCEN® :

• Si vous avez déjà présenté des problèmes rénaux car il pourra être nécessaire d'adapter votre traitement ;

• Si vous souffrez d'épilepsie ou d'une autre affection neurologique ;

• Si vous avez déjà eu des problèmes aux tendons avec des antibiotiques de la même famille que SEPCEN® ;

• Si vous êtes diabétique parce que la ciprofloxacine risque de vous occasionner une hypoglycémie ;

• Si vous souffrez de myasthénie (maladie rare qui entraîne une faiblesse musculaire) en raison du risque d'aggravation des symptômes ;

• Si vous savez que vous présentez, ou un membre de votre famille présente un déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD), car la ciprofloxacine peut vous occasionner une anémie ;

• Si vous avez reçu un diagnostic d'hypertrophie ou de "renflement" d'un gros vaisseau sanguin (anévrisme aortique ou anévrisme périphérique d'un gros vaisseau) ;

• Si vous avez déjà eu un épisode antérieur de dissection aortique (une déchirure de la paroi aortique) ;

• Si vous présentez des antécédents familiaux d'anévrisme aortique ou de dissection aortique ou de valvulopathie cardiaque congénitale, ou présentez d'autres facteurs de risque ou affections prédisposantes (par exemple, des troubles du tissu conjonctif comme syndrome de Marfan ou le syndrome d'Ehlers-Danlos, le syndrome de Turner, le syndrome de Sjögren (une maladie auto-immune inflammatoire), ou des troubles vasculaires comme l'artérite de Takayasu, l'artérite à cellules géantes, la

maladie de Behcet, la

(une maladie des arti-

• Si vous avez des pro-

étés née(e) avec ou ave-

à l'ECG, qui est un en-

électrolytique dans le

dans le sang), si vous

affaibli (insuffisance ce-

êtes une femme ou un

anomalies au niveau de

Pour le traitement de

autre antibiotique en a-

après 3 jours de traite-

Pendant la prise de SE-

Prévenez immédiatement

prenez SEPCEN®. Vo

l'effet allergique

première dose, il ex-

anime par les

anoussements, ou

êtes de prendre SE-

effets indésirables

ibactériens de type

épisodiques très rare

ées), invalidants ou

muscles et les a-

sations anormale

yourdissement ou u-

la vue, du goût, de

ense et de troubles

vous présentez l'u-

votre médecin avant

votre traitement en

• Une douleur et un g

tendons peuvent surv

ans), si vous avez eu

traitement par des co

premières 48 heures

Dès les premiers sign

du poignet, du coude,

et mettre le membre

rupture d'un tendon.

• Si vous ressentez u

qui peuvent être d

immédiatement au se

avec des corticoïdes.

• Si vous ressentez si

lit, ou si vous remar

nouvelle apparition de

vous devez en inform

• Si vous souffrez d'

accident vasculaire c

produire. Si tel était v

• Dans de rares cas

sensation de brûlure

survenir, en particuli

de prendre SEPCEN®

un état potentiellement

• Des réactions psych

souffrez de dépression

SEPCEN®. Si cela se

• Les antibiotiques d

sucré dans le sang au

sucré dans le sang et

hypoglycémique) dan

est important à pren

sucré dans le sang de

• Vous pouvez souff

plusieurs semaines a

de ces diarrhées, ou

immédiatement de p

médicaments visant à

• Si vous avez des tr

immédiatement un op

• Votre peau devient

SEPCEN®. Evitez de v

ceux utilisés dans les c

• Si vous devez subi

laboratoire d'analyses

• Si vous avez des r

éventuellement être ad

• SEPCEN® peut provo

de l'appétit, ictere (ja

arrêtez de prendre SEPCEN®.

• SEPCEN® peut entra

LOT : 05823014
PER : 02/2026
PRV : 74.80 DH

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

SEPCEN® 250 mg, SEPCEN® 500 mg et SEPCEN® 750 mg

Boîte de 10 comprimés pelliculés

D.C.I : Ciprofloxacine

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 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 SEPCEN® et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SEPCEN® ?
3. Comment prendre SEPCEN® ?
4. Quels sont les effets indésirables ?
5. Comment conserver SEPCEN® ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE SEPCEN®

Classe pharmacothérapeutique

SEPCEN® contient une sub-

La ciprofloxacine est un ant-

bactériennes responsables des

bactéries.

Chez l'adulte :

SEPCEN® est utilisé chez l'a-

• Infections des voies respiratoires.

• Infections persistantes ou récu-

• Infections urinaires.

• Infections de l'appareil génital chez l'homme et chez la femme.

• Infections gastro-intestinales et infections intra-abdominales.

• Infections de la peau et des tissus mous.

• Infections des os et des articulations.

• Prévention des infections dues à la bactérie *Neisseria meningitidis*.

• Exposition à la maladie du charbon.

SEPCEN® peut être utilisé dans le traitement de patients présentant un faible taux de globules blancs (neutropénie), et ayant de la fièvre, dont on suppose qu'une bactérie en est la cause.

Si vous présentez une infection sévère ou une infection due à différents types de bactéries, un traitement antibiotique additionnel pourra vous être prescrit en complément de SEPCEN®.

Chez l'enfant et l'adolescent :

SEPCEN® est utilisé chez l'enfant et l'adolescent, sous le contrôle d'un spécialiste, pour traiter les infections bactériennes suivantes :

• Infections des poumons et des bronches chez l'enfant et l'adolescent atteint de mucoviscidose.

• Infections urinaires compliquées, y compris les infections ayant atteint les reins (pyélonéphrite).

• Exposition à la maladie du charbon.

SEPCEN® peut également être utilisé pour traiter d'autres infections sévères spécifiques de l'enfant et de l'adolescent si votre médecin le juge nécessaire.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SEPCEN® ?

• Ne prenez jamais SEPCEN® :

• Si vous êtes allergique à la substance active, aux autres quinolones ou à l'un des autres composants contenus dans SEPCEN® (voir rubrique 6).

• Si vous prenez de la tizanidine (voir rubrique 2 : Prise d'autres médicaments).

• Mise en garde et précaution d'emploi :

Consultez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre SEPCEN® :

Vous ne devez pas prendre d'antibiotiques de la famille des fluoroquinolones/quinolones, incluant SEPCEN®, si vous avez déjà présenté un effet indésirable grave dans le passé lors de la prise d'une quinolone ou d'une fluoroquinolone. Si tel est le cas, vous devez en informer votre médecin au plus vite.

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre SEPCEN® :

• Si vous avez déjà présenté des problèmes rénaux car il pourra être nécessaire d'adapter votre traitement ;

• Si vous souffrez d'épilepsie ou d'une autre affection neurologique ;

• Si vous avez déjà eu des problèmes aux tendons avec des antibiotiques de la même famille que SEPCEN® ;

• Si vous êtes diabétique parce que la ciprofloxacine risque de vous occasionner une hypoglycémie ;

• Si vous souffrez de myasthénie (maladie rare qui entraîne une faiblesse musculaire) en raison du risque d'aggravation des symptômes ;

• Si vous savez que vous présentez, ou un membre de votre famille présente un déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD), car la ciprofloxacine peut vous occasionner une anémie ;

• Si vous avez reçu un diagnostic d'hypertrophie ou de "renflement" d'un gros vaisseau sanguin (anévrisme aortique ou anévrisme périphérique d'un gros vaisseau) ;

• Si vous avez déjà eu un épisode antérieur de dissection aortique (une déchirure de la paroi aortique) ;

• Si vous présentez des antécédents familiaux d'anévrisme aortique ou de dissection aortique ou de valvulopathie cardiaque congénitale, ou présentez d'autres facteurs de risque ou affections prédisposantes (par exemple, des troubles du tissu conjonctif comme syndrome de Marfan ou le syndrome d'Ehlers-Danlos, le syndrome de Turner, le syndrome de Sjögren (une maladie auto-immune inflammatoire), ou des troubles vasculaires comme l'artérite de Takayasu, l'artérite à cellules géantes, la

maladie de Behcet, la

(une maladie des arti-

• Si vous avez des pro-

étés née(e) avec ou ave-

à l'ECG, qui est un en-

électrolytique dans le

dans le sang), si vous

affaibli (insuffisance co-

etes une femme ou un

anomalies au niveau de

Pour le traitement de

autre antibiotique en a-

après 3 jours de traite-

Pendant la prise de SE-

Prévenez immédiatement

prenez SEPCEN®. Vo

REACTION allergique

première dose, il ex-

anifeste par les

anoussements, ou

êtes de prendre SE-

effets indésirables

ibactériens de type

épisables très rare

ées), invalidants ou

muscles et les a-

sations anormale

yourdissement ou u-

la vue, du goût, de

ense et de troubles

vous présentez l'u-

votre médecin avant

otre traitement en

• Une douleur et un g

tendons peuvent surv

ans), si vous avez eu

traitement par des co

premières 48 heures

Dès les premiers sign

du poignet, du coude,

et mettre le membre

rupture d'un tendon.

• Si vous ressentez u

qui peuvent être d

immédiatement au se

avec des corticoïdes.

• Si vous ressentez si

lit, ou si vous remar

nouvelle apparition de

vous devez en inform

• Si vous souffrez d'

accident vasculaire c

produire. Si tel était v

• Dans de rares cas

sensation de brûlure

survenir, en particuli

de prendre SEPCEN®

un état potentiellement

• Des réactions psych

souffrez de dépression

SEPCEN®. Si cela se

• Les antibiotiques d

sucre dans le sang au

sucré dans le sang et

hypoglycémique) dan

est important à pren

sucré dans le sang de

• Vous pouvez souff

plusieurs semaines a

de ces diarrhées, ou

immédiatement de p

médicaments visant à

• Si vous avez des tr

immédiatement un op

• Votre peau devient

SEPCEN®. Evitez de v

ceux utilisés dans les c

• Si vous devez subi

laboratoire d'analyses

• Si vous avez des r

éventuellement être ad

• SEPCEN® peut prov

de l'appétit, ictere (ja

arrêtez de prendre SE

• SEPCEN® peut entra

LOT : 05823014
PER : 02/2026
PRV : 74.80 DH

DASEN® 10000 UI
Comprimé Enrobé Gastro-résistant
Boîte de 40 comprimés
Serrapeptase

Pour les médicaments non soumis à prescription médicale :

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

- Vous devez toujours prendre ce scrupuleusement les informations fournit par votre pharmacien.

- Garder cette notice, vous pourrez

- Adressez-vous à votre pharmacien.

- Si vous ressentez des effets indésirables, vous pourrez

- Vous pourrez

aucune

1. dans

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DASEN® 10000UI Comprimé Enrobé G.R.?

3. Comment prendre DASEN® 10000UI Comprimé Enrobé G.R.?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels?

5. Comment conserver DASEN® 10000UI Comprimé Enrobé G.R.?

6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE DASEN® 10000UI COMPRIMÉ ENROBÉ G.R. ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique

Enzymothérapie à visée Anti-oedémateuse et Fluidifiante.

(M : système locomoteur ; R : système respiratoire), (Code ATC : M09AB).

Indications thérapeutiques

Ce médicament est indiqué en cas de :

- Traitements d'appoint des œdèmes post-traumatiques et post-opératoires.
- Traitements d'appoint des troubles de la sécrétion bronchique.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE DASEN® 10000UI COMPRIMÉ ENROBÉ G.R. ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament : **Contre-indications**

Hypersensibilité à l'un des constituants (notamment la Serrapeptase).

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi

- Réservé à l'adulte.

- En cas de réaction allergique, le traitement doit être arrêté immédiatement ou définitivement.

- En cas d'expectoration grasse et purulente, en cas de fièvre ou en cas de maladie chronique des bronches et des poumons, il conviendra de réévaluer la conduite thérapeutique.

- Les toux productives, qui représentent un élément fondamental de la défense bronchopulmonaire, sont à respecter

- L'association de mucocomodificateurs bronchiques avec des antitussifs et/ou des substances asséchant les sécrétions (atropiniques) est irrationnelle.

- Grossesse : en l'absence de données cliniques pertinentes, il est préférable de ne pas administrer ce médicament pendant toute la durée de la grossesse. Cependant, à ce jour, aucun effet malformatif particulier n'a été rapporté chez la femme enceinte.

- Allaitement : par prudence, en raison du manque de données, éviter l'administration pendant l'allaitement.

Interactions avec d'autres médicaments

Sans objet

Interactions avec les aliments et les boissons

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse :

En l'absence de données cliniques pertinentes, il est préférable de ne pas administrer ce médicament pendant toute la durée de la grossesse. Cependant, à ce jour, aucun effet malformatif particulier n'a été rapporté chez la femme enceinte.

Allaitement :

Par prudence, en raison du manque de données, éviter l'administration pendant l'allaitement.

Sportifs

Sans objet

Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des

747,80

notoire

té, Jaune orange 5.

RE DASEN® 10000UI COMPRIMÉ ENROBÉ G.R. ?

bon usage :

et voie d'administration, fréquence

Durée de traitement

t/jour.

administration :

avec un verre d'eau.

ant;

quelques jours de traitement. Si les troubles dureront, consulter votre médecin.

et conduite à tenir en cas de surdosage

En cas de doute, contactez immédiatement votre médecin traitant ou le centre antipoison le plus proche.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Sans objet.

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage

Sans objet.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

- Manifestations allergiques, notamment urticaire et œdème de Quincke.

- Manifestations cutanées à type d'éruptions érythémateuses, érythémato-purulées d'origine allergique ou non.

5. COMMENT CONERVER DASEN® 10000UI COMPRIMÉ ENROBÉ G.R. ?

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

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte de DASEN® 10000UI Comprimé. (La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois mentionné).

Les médicaments ne doivent pas être éliminés en les jetant dans les eaux usées ou les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien comment vous débarrasser des médicaments qui ne sont plus nécessaires. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

A conserver à une température ne dépassant pas 25 °C.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES :

QUE CONTIENT DASEN® 10000UI COMPRIMÉ ENROBÉ G.R. ?

Composition qualitative et quantitative en substance(s) active(s) par unité de prise :

Serrapeptase 10000 unités*

Composition qualitative en excipients :

Stéarate de magnésium, Amidon de maïs, Lactose monohydraté, Acétophtalate de cellulose, Jaune orange 5, Oxyde de titane (E171), Alcool isopropylique, Ethyle acétate, Eau purifiée.

Pour un comprimé enrobé gastro-résistant.

*1 Unité correspond au nombre de µg de tyrosine libérée par ml de substrat (caséine) en 1 minute à partir de 1mg de Serrapeptase.

Nom et adresse de l'EPI titulaire de l'AMM au Maroc

Laboratoires SYNTHEMEDIC

20-22, Rue Zoubeir bniou Al Aouam

Roches noires

20300 Casablanca, Maroc.

Nom et adresse du fabricant quant celui-ci n'est pas le titulaire de l'AMM au Maroc

Sans objet.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée :

09/2019.

Conditions de prescription et de délivrance

Médicament non soumis à prescription médicale.

Profenid® 50 mg

Kétoprofène

Gélules

sanofi aventis

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

Elle contient des informations importantes

sur votre traitement.

Si vous avez des questions ou si vous avez des doutes, demandez plus d'informations à votre médecin ou

au pharmacien qui vous a prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas

de nécessité.

Ne le conservez pas trop longtemps.

Il vaut mieux le faire à la fin de la boîte.

Il vaut mieux le faire à la fin de la boîte.



33,90

50 mg.

Excipients : lactose, stéarate de magnésium, oxyde de fer jaune (E 172), dioxyde de titane (E 171), gélatine, pour une gélule.

c) Forme pharmaceutique et présentation :

Gélule. Boîte de 24.

d) Classe pharmaco-thérapeutique :

ANTI-INFLAMMATOIRES, ANTIRHUMATISMAUX, NON STÉROÏDIENS

(M : Muscle et Squelette).

2. DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien : le kétoprofène.

Il est indiqué, chez l'adulte (plus de 15 ans) :

- en traitement de longue durée de :

- certains rhumatismes inflammatoires chroniques,
- certaines arthroses sévères.

- en traitement de courte durée de :

- certaines inflammations du pourtour des articulations (tendinite, bursite, épaule douloureuse aiguë),
- certaines inflammations des articulations par dépôt de cristaux, telles que la goutte,
- douleurs aiguës d'arthrose,
- douleurs lombaires aiguës,
- douleurs aiguës liées à l'irritation d'un nerf, telles que les sciatiques,
- douleurs et œdèmes liés à un traumatisme.

3. ATTENTION !

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament :

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- au-delà de 5 mois de grossesse révolus (24 semaines d'aménorrhée),
- antécédent d'allergie au kétoprofène ou à l'un des constituants du produit,

Duphalac

66,5% Lactulose

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 ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
 - Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
 - Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
 - Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après plusieurs jours.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que DUPHALAC 66,5 POUR CENT, solution buvable en flacon et dans quels cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DUPHALAC 66,5 POUR CENT, solution buvable en flacon ?
 3. Comment prendre DUPHALAC 66,5 POUR CENT, solution buvable en flacon ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver DUPHALAC 66,5 POUR CENT, solution buvable en flacon ?
 6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE DUPHALAC 66,5 POUR CENT, solution buvable en flacon ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC :

DUPHALAC contient un laxatif appelé lactulose. Il rend les selles molles et plus faciles à éliminer, en attirant l'eau dans l'intestin. Il n'est pas absorbé dans votre corps.

- DUPHALAC est utilisé pour traiter la constipation (selles peu fréquentes, dures et sèches) en rendant les selles molles.
 - DUPHALAC est utilisé dans le traitement de

l'encéphalopathie hépatique, provoquant une difficulté à peindre, des tremblements, une diminution de la vigilance (pouvant aller jusqu'au coma).

LOT: 23E008
PER 10 2025

DUPHALAC 66,5%
SOL BUV 200 ML

P.P.V:45DH40



ONTLES
WANT L
NT, solu

as a information
avant de
UPHAL

118008 010494



- si vous êtes allergique à la sieste ou à d'autres composants contenus dans la rubrique
 - en cas de maladies de l'intestin, telles que rectocolite hémorragique ou poussées, telles que rectocolite hémorragique ou
 - en cas d'occlusion intestinale
 - en cas de perforation digestive
 - en cas de douleurs abdominale indéterminée.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin pour prendre DUPHALAC 66,5 mg par flacon.

DANS LE CADRE DE LA

D'UTILISATION PROLONGÉE (PLUS DE 3 JOURS) SANS AVIS MÉDICAL

Constipation occasionnelle

Elle peut être liée à une maladie (voyage par exemple). Le meilleur traitement court. Toute consommation de changement du mode de vie, de douleurs, de fièvre, de gêne. Demander l'avis du médecin.

Constipation chronique (cor

Elle peut être liée à deux ca

- soit une maladie de l'intestin charge par le médecin ;
 - soit à un déséquilibre de la habitudes alimentaires et a Le traitement comporte ent
 - une augmentation des appo d'origine végétale (légumes fruits...) ;
 - une augmentation de la cor fruits ;
 - une augmentation des activ
 - une rééducation du réflexe
 - parfois, l'adjonction de son

OEDES® 20 mg

Microgranules gastrorésistants en gélule (Omeprazole)

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement et votre maladie.

Si vous avez d'autres questions, n'hésitez pas à demander.

Gardez cette notice, vous pourrez y faire référence.

1. Identification du médicament

Forme pharmaceutique :
OEDES® 20 mg. Microgranules gastro-résistants en gélule de 7, 14, 28 et 56.

2. Composition du médicament

Principes actifs :

Omeprazole mg. (équivalent à 20 mg de l'acide omeprolique)

EXCIPIENTS : s.p.s une gélule.

Excipient à effet notoire : Saccharose.

3. Classe pharmacothérapeutique :

OEDES® 20 mg contient la substance active Omeprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelée inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

4. Indications thérapeutiques

OEDES® 20 mg est utilisé pour traiter les affections suivantes :

Chez les adultes :

- le reflux gastro-oesophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'oesophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.
- les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).

- les ulcères infectés par une bactérie appelée Helicobacter pylori. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.
- les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). OEDES® 20 mg peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.

- un excès d'acide dans l'estomac dû à une grossesse au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison)

Chez les enfants :

Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel ≥ 10 kg :
• le reflux gastro-oesophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'oesophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.

- Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents :

- les ulcères infectés par une bactérie appelée Helicobacter pylori. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

5. Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

Veillez toujours à prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien.

Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et pendant combien de temps vous devez les prendre. Cela dépendra de votre état de santé et de votre âge.

Posologie :

Les doses recommandées sont mentionnées ci-dessous :

Utilisation chez les adultes :

Traitement des symptômes du reflux gastro-oesophagien tels que brûlures et régurgitation acide :

Si votre médecin constate que votre oesophage a été légèrement endommagé, la dose recommandée est de 20 mg une fois par jour.

gazeuse, un jus de fruit légèrement acide (jus d'orange, pomme ou ananas) ou dans de la compote de pomme.

- Toujours remuer juste avant de boire le mélange (le mélange ne sera pas homogène). Puis boire le mélange immédiatement ou dans les 30 minutes.

- Pour s'assurer que vous avez bu tout le médicament, bien rincer le verre avec un demi-verre d'eau et le boire. Les morceaux solides contiennent le médicament. ne pas les manger ni les croquer.

LOT 220652
EXP 11/2024
PPV 30.00DH

des autres
e à protons
béprazole,
vir (utilisé
ne prenez
J'vez
ouez, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre OEDES® 20 mg.

7. Effets indésirables :

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

Si vous remarquez un des effets indésirables suivants, ceux-ci étant rares mais sérieux, arrêtez de prendre OEDES® 20 mg et contactez immédiatement un médecin :

- Apparition soudaine d'une respiration sifflante, gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge ou du corps, éruptions cutanées, perte de connaissance ou difficultés à avaler (réactions allergiques graves).

- Rouges de la peau avec des bulles ou une desquamation. Parfois, les bulles peuvent être importantes et s'accompagner d'un saignement au niveau des lèvres, des yeux, de la bouche, du nez et des parties génitales. Ceci peut correspondre à un syndrome de Stevens-Johnson ou à une nécrose épidermique toxique.

- Jaunisse, urines foncées et fatigue peuvent être des symptômes d'une maladie du foie.

Les autres effets indésirables sont :

Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10)

• Mal de tête.

- Effets sur l'estomac ou l'intestin : diarrhée, douleurs à l'estomac, constipation, flatulence.

- Nausées ou vomissements.

- Polypes bénins dans l'estomac.

Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100)

- Gonflement des pieds et des chevilles.

- Troubles du sommeil (insomnie).

- Étouffements, fourmillements, somnolence.

- Vertiges.

- Modifications des résultats des tests sanguins contrôlant le fonctionnement de votre foie.

- Éruptions cutanées, urticaire et démangeaisons.

- Malaise général, manque d'énergie.

Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000)

- Troubles sanguins tels qu'une diminution du nombre de globules blancs ou de plaquettes. Ces effets peuvent provoquer une faiblesse, des ecchymoses ou faciliter la survenue d'infections.

- Réactions allergiques, parfois très graves incluant le gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge, de la tête et de la respiration sifflante.

- Diminution du taux de sodium dans le sang. Celle-ci peut provoquer une faiblesse, des vomissements et des crampes.

- Agitation, confusion ou dépression.

- Troubles du goût.

- Troubles de la vue, tels que vision trouble.

• Vous avez des selles noires (teintées de sang).

• Vous souffrez de diarrhée sévère ou persistante, car l'oméprazole a été associé à une faible augmentation de diarrhées infectieuses.

• Si vous avez des problèmes hépatiques sévères.

• Si vous êtes déjà arrivé à développer une réaction cutanée après un traitement par un médicament similaire à OEDES® qui réduit l'acidité de l'estomac.

• Vous devez effectuer un examen sanguin spécifique (Chromogranine A).

Si vous prenez OEDES® 20 mg au long-cours (durée supérieure à un an), votre médecin vous surveillera probablement de façon régulière. Vous devez définir précisément tous les symptômes et événements nouveaux ou exceptionnels quand vous voyez votre médecin.

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons tel que OEDES® 20 mg, gélule gastro-résistante, en particulier sur une période supérieure à un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la hanche, du poignet ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez d'ostéoporose ou si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque d'ostéoporose).

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin dès que possible, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de mentionner également tout autre effet indésirable tel que des douleurs dans vos articulations.

Enfants :

Certains enfants atteints d'une maladie chronique peuvent nécessiter un traitement à long terme bien que celui-ci ne soit pas recommandé. Ne donnez pas ce médicament aux enfants de moins de 1 an ou < 10 kg.

Mentions relatives aux excipients à effet notoire :

En raison de la présence de Saccharose, ce médicament est déconseillé chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase/immunomaltase (maladies héréditaires rares).

9. Interactions avec d'autres médicaments :

Prise 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 pharmacien. OEDES® 20 mg peut interagir sur le fonctionnement d'autres médicaments et certains médicaments peuvent avoir un effet sur OEDES® 20 mg.

Vous ne devez pas prendre OEDES® 20 mg si vous prenez un médicament contenant du neflazinav (utilisé pour traiter l'infection par le VIH).

Vous devez informer votre médecin ou pharmacien si vous prenez l'un des médicaments suivants :

- Kétoconazole, Itraconazole, posaconazole ou voriconazole (utilisés dans le traitement des infections fongiques);

- Digoxine (utilisé dans le traitement de problèmes cardiaques);

- Diazépam (utilisé dans le traitement de l'anxiété, de l'épilepsie ou comme relaxant musculaire);

- Phénytoïne (utilisé dans l'épilepsie); si vous prenez de la phénytoïne, une surveillance par votre médecin serait nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration de OEDES® 20 mg.

- Médicaments anticoagulants pour fluidifier le sang tel que la warfarine ou autres anti vitamines K; une surveillance par votre médecin serait nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration de OEDES® 20 mg:

- Rifampicine (utilisé pour traiter la tuberculose);

- Atazanavir (utilisé pour traiter l'infection VIH);

- Tacrolimus (dans le cas de greffe d'organe);

- Milteperut (Hypericum perforatum) (utilisé dans le traitement de la dépression modérée);

- Clofazolam (utilisé dans le traitement de la claudication intermittente);

- Saquinavir (utilisé pour traiter l'infection VIH);

- Clopidogrel (utilisé pour prévenir les caillots de sang (thrombus)).

- Erlotinib (utilisé dans le traitement du cancer);

- Méthotrexate (médicament utilisé en chimiothérapie à forte dose).