

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

- Reclamation : 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

196243

Déclaration de Maladie : N° P19- 0016365

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1856 Société : RAM - RETRAITE -

Actif Pensionné(e) Autre :

Nom & Prénom : SKAOUI KHNAÏA Date de naissance : 1956

Adresse : 50 lot KHALIFAOU Oujda

Tél. : 0611820500 Total des frais engagés : 606,70 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : DR KERZAZI Mohammed CHIRURGIEN
39 Bd Mohammed V - OUJDA
Tel 05 36 68 45 10

Date de consultation : 06/02/2024

Nom et prénom du malade : SAMIA KHNAÏA Age : 65

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : Symptome

En cas d'accident préciser les causes et circonstances : maladie

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 : 06/02/2024 Le : 06/02/2024

Signature de l'adhérent(e) : Samia KHNAÏA

VOLET ADHÉRENT

Déclaration de maladie N° P19- 0016365

Remplissez ce volet, découpez le et conservez le.

Il sera nécessaire de le présenter pour toute réclamation ultérieure.

Coupon à conserver par l'adhérent(e).

Matricule : 1856

Nom de l'adhérent(e) : Samia KHNAÏA

Total des frais engagés : 606,70

Date de dépôt : 06/02/2024

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

RELEVÉ DES TAUX ET HONORAIRES				
Dates des Actes	Nature des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
08/01/14	c		18000	Dr KERZANI MOHAMMED CHIRURGIEN 39 Bd Benhamed V - OUJDA Tél: 06 36 68 45 10

EXECUTION DES ORDONNANCES

Signature du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
 Roudi MOHAMED Druggist of the PHARMACIE DE NICE Med. Beldi 1000 OUJDA	08/02/24	456,70

ANALYSES - RADIographies

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

VIOLET ADHERENT

Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.

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.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				Coefficient des travaux
				Montants des soins
				Début d'exécution
				Fin d'exécution
O.D.F PROTHÉSES DENTAIRES		DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE		
		H		Coefficient des travaux
		25533412 00000000 00000000	21433552 00000000 11433553	
		D	G	
		00000000 35533411	00000000 11433553	
		B		
		[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		
D				Montants des soins
				Date du devis
				Date de l'exécution

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXÉCUTION

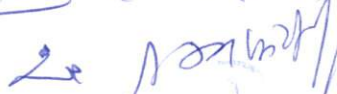
Dr KERZAZI Mohamed
CHIRURGIEN
Expert Assermenté
Près la Cour d'Appel d'Oujda

ICE : 001669855000097
39, Boulevard Mohammed V
Tél. : 05 36 68 45 10 - OUJDA

الدكتور كرزازي محمد
طبيب جراح
خبر معلم
 لدى محكمة الاستئناف بوجدة
 39، شارع محمد الخامس
 الهاتف : 05 36 68 45 10 - وجدة

Oujda, le 06/02/24 وجدة، في

STAMPS

- Fibrax = (2 bouteilles)   $21,00 \times 2 = 42,00$
- Veca =  108,00
- Opixol = flacon  79,00
- Calcifon =  60,00
- Valeren flacon  37,00
- Droxol =  92,00
- Syntamag =  456,70

KERZAZI MOHAMED
Dr KERZAZI MOHAMED
Pharmacien et Pharmacie
PHARMACIE LA CLINIQUE
32, Bd Mohammed V - Béchar - 330103
Téléphone : 05 36 68 45 10

Dr KERZAZI Mohamed
CHIRURGIEN
39 Bd Mohammed V - OUJDA
Tel 05 36 68 45 10

Voltarène 1% Emulgel Topique



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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.
- Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez à personne d'autre. Il pourrait leur être nocif, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE VOLTARÈNE EMULGEL TOPIQUE 1%, gel ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER VOLTARÈNE EMULGEL TOPIQUE 1%, gel ?
3. COMMENT UTILISER VOLTARÈNE EMULGEL TOPIQUE 1%, gel ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER VOLTARÈNE EMULGEL TOPIQUE 1%, gel ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES
1. QU'EST-CE QUE VOLTARÈNE EMULGEL TOPIQUE 1%, gel ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est un anti-inflammatoire et un antalgique (il calme la douleur), sous forme de gel pour application sur la peau, uniquement au niveau de la région douloureuse.

Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé chez l'adulte dans les tendinites des membres supérieurs et inférieurs (inflammation des tendons des muscles), dans les œdèmes après une opération ou après un traumatisme (entorse, contusion) et dans le soulagement de la douleur de l'arthrose des doigts et des genoux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER VOLTARÈNE EMULGEL TOPIQUE 1%, gel ?

Contre-indications

N'utilisez jamais VOLTARÈNE EMULGEL TOPIQUE 1%, gel dans les cas suivants:

- à partir de la 25ème semaine d'aménorrhée (début du 6ème mois de grossesse);
- en cas d'allergie à ce médicament ou à un médicament apparenté, notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, aspirine;
- en cas d'allergie à l'un des excipients;
- sur peau lésée, quelque soit la lésion: lésions suintantes, eczéma, lésion infectée, brûlure ou plâie.

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

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Faites attention avec VOLTARÈNE EMULGEL TOPIQUE 1%, gel:

Mises en garde spéciales

Ne pas appliquer sur les muqueuses, ni sur les yeux.

L'apparition d'une éruption cutanée après application impose l'arrêt immédiat du traitement.

Précautions d'emploi:

- la dose adm. Ceci correspond à l'échelle).



LOT : M0686
EXP. 07 2015
PPV : 60,00 DH

Durée de traitement

En l'absence de symptômes, 10 jours.

Mode d'administration

Voie locale.

Faire pénétrer

l'application dans la peau douloureuse ou inflammatoire.

Bien se laver les mains après chaque utilisation, sauf en cas d'application par vous-même dans le cadre d'une arthrose douloureuse des doigts.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez utilisé plus de Voltarène Emulgel Topique 1%, gel que vous n'auriez dû:

En cas de surdosage ou d'intoxication accidentelle, prévenir immédiatement un médecin.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Description des effets indésirables

Comme tous les médicaments, Voltarène Emulgel Topique 1%, gel est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet:

Exceptionnellement peuvent survenir des réactions pouvant être sévères:

- réactions allergiques cutanées: éruption (boutons), urticaire, bulles, papules, plaques, œdème de Quincke;
- problèmes respiratoires de type crise d'asthme (souffle bruyant et court, impression de capacité respiratoire diminuée),
- manifestations générales de type anaphylaxie (gonflement de la face, des lèvres, de la langue, de la gorge).

Il faut immédiatement interrompre le traitement et avertir votre médecin ou votre pharmacien.

Plus fréquemment, peuvent survenir des effets indésirables, généralement légers et passagers:

- des effets locaux cutanés de type rougeur, démangeaisons, irritation cutanée, érosion ou ulcération locale;
- très exceptionnellement, une augmentation de la sensibilité au soleil, érythème solaire;
- d'autres effets généraux des anti-inflammatoires non stéroïdiens, fonction de la quantité de gel appliquée, de la surface traitée et de son état, de la durée du traitement et de l'utilisation ou non d'un pansement fermé.

Il faut en avertir votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si ces effets indésirables deviennent graves, veuillez en avertir votre pharmacien.

VOLTARÈNE EMULGEL TOPIQUE 1%

OXYMAG³⁷⁵

Marine, bisglycinate & malate magn.

OXYMAG³⁷⁵ mg

Magnéinium marin, bisglycinate & malate. V9 82.86

PRESENTATIONS :

Boxes of 10 and 20 tablets.

FORMULA :

Marine magnesium, Magnesium bisglycinate, Mag
Povidone (binding agent), Sorbitol (bulking agent), M
silica (flow agent), Hydroxy propyl cellulose (disintegr

Lot / Batch n° : 23454
Exp. date : 09/26
PPC (DH) : 92,00

Complément alimentaire, ce n'est pas un médicament

	Quantity in mg / 1 tablet	RDI*
Magnesium	375	100%
Vitamin B2	4,8	343%
Vitamin B6	2	143%

(*) Recommended daily intake

PROPERTIES :

Magnesium is present in all tissues and organs, it participates in the course of all major functions of the body without exception, especially : metabolic, muscular, nervous, immunity...
OXYMAG 375 mg allows completing the food supply to avoid the lack of magnesium by providing 375 mg of magnesium element (used by the body) which corresponds to 100% of recommended daily intake.

DOSAGE :

Oral route.

For adults : 1 tablet daily.

DIRECTIONS FOR USE :

Tablet to swallow with a glass of water.

Do not exceed the recommended daily dose.

It is recommended to take this product as a part of a healthy diet.

CONTRAINDICATIONS :

Hypersensitivity to one of the components.

Renal insufficiency.

Myasthenia.

Food supplement, it is not a medicine.

Close the tube immediately after use.

Keep out of reach and sight of children.

Store in a cool and dry place.



Lot Bachkou, rue 7, lot 10 - Casablanca - Morocco

Qualified person : O. MOTII

720143,10.22

DISORDERS D'EMPLOI : MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :
- Quelques patients souffrant d'insuffisance respiratoire (ou renale, d'affections cardiaques ou pulmonaires, etc) peuvent être sensibles à l'effet des médicaments.
- Pour éviter le risque de surdosage au paracétamol, veiller à l'absence de paracétamol dans la composition d'autres médicaments.
- En cas de convulsions, sortir le patient rapidement et appeler les secours.
- En cas de convulsions, sortir le patient rapidement et appeler les secours.
- Ne pas dépasser la dose prescrite.
- En cas de convulsions, sortir le patient rapidement et appeler les secours.
- II est conseillé de consulter un médecin pour des malaises constants ou récurrents.
- En cas de présence de glaucoside, prendre les médicaments est contre-indiqué en cas de galactose-méteilose congénitale, de syndrome de Lafora ou de diabète de type 2.
- Les personnes souffrant de malaises constants.
- L'absorption du glucose, ou de diabète de type 2.
- En cas de présence de glucose, prendre les médicaments est contre-indiqué en cas de galactose-méteilose congénitale, de syndrome de Lafora ou de diabète de type 2.
- Afin d'éviter d'entraîner des réactions allergiques chez les personnes souffrant de malaises constants.
- SYSTÈME TOURNEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.
- DUXOOL® Peut augmenter la toxicité du chloramphénicol.
- Examens complémentaires :
- La prise de paracétamol peut fausser le dosage de l'acide urique sanguin par la méthode à l'acide phospholunguisable et le dosage de la glycémie par la méthode à la glucose oxydase-peroxydase.

ATTENTION ! DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

- des affections vertébrales dégénératives et des troubles statiques
- des affections traumatisques et neurologiques (avec spasme)

- Traitements symptomatique de la douleur d'origine humatastique ou musculaire en traumatologie et gynécologie.
- Traitements symptomatique de la douleur d'origine neurologique ou articulaire.
- des affections rhumatismales des tendons et des ligaments (arthrite).
- des affections rhumatismales des tendons et des ligaments (arthrose).
- des affections rhumatismales des tendons et des ligaments (tendinite).
- des affections rhumatismales des tendons et des ligaments (tendinite).

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

COMPOSITION: Paracetamol 500 mg Thioctadihydrocine 2 mg **EXCIPIENTS:** Lactose, Magnesium stearate, Microcrystalline cellulose, Polyethylene glycol, Talc, Tocopherol, Water. **PACKAGING:** Blister strips of 10 tablets. **STORAGE:** Protect from light. **EXPIRATION:** 3 years from date of manufacture. **REFILLS:** Available on prescription. **DISPOSAL:** Do not flush down the toilet.

DUOXOL® 500 mg
Comprimé
Boîte de 24
Paracetamol - Thiazoïde

Calcibronat® 2g

Comprimés effervescents

Bromo-galactogluconate de calcium

COMPOSITION

Un comprimé renferme 2 g de bromo-galactogluconate de calcium. Les excipients sont : saccharose, bicarbonate de sodium, acide citrique.

FORME PHARMACEUTIQUE

Boîte de 20 comprimés effervescents.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

HYPNOTIQUE ET SÉDATIF.

(N: Système nerveux central).

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Ce médicament est préconisé dans les troubles légers de l'hypnotisme.

ATTENTION

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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

- acné juvénile,
- enfant de moins de 30 mois,
- sujet âgé dénutri et/ou déshydraté,
- hypercalcémie (quantité excessive de calcium dans le sang),
- lithiasis calcique (calcul de calcium),
- hypercalciurie (quantité excessive de calcium dans les urines),
- calcifications (dépôts de calcium) dans les reins,
- néphropathie glomérulaire chronique (maladie des reins),
- en raison de la présence de saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en sucrase-isomaltase.

Ce médicament ne doit généralement pas être utilisé, sauf avis contraire de votre médecin, pendant la grossesse.

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

Mises en garde spéciales

En cas de survenue de trouble neuropsychique (voir Effets indésirables), de rougeur ou démangeaisons de la peau, arrêtez votre traitement et consultez votre médecin.

Précautions d'emploi

L'absorption d'alcool est fortement déconseillée pendant le traitement.

En cas de régime pauvre en sel, tenir compte de l'apport en sodium par comprimé : 241 mg.

Chaque comprimé apporte environ 3 g de sucre. En tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou de diabète.

Une interférence est possible avec le dosage des chlorures dans le sang.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Interactions médicamenteuses et autres interactions

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

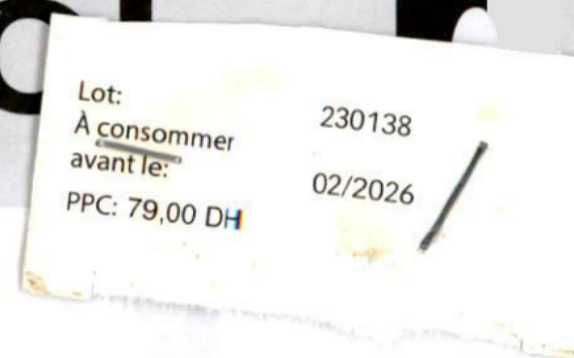
LOT 20012 3
EXP 03/2026
PPU 38DH70

Calcibronat® 2 g

20 COMPRIMES
EFFERVESCENTS



Apixol®



FORMES ET PRESENTATIONS :

Apixol® Adultes - Solution buvable-flacon 200ml.

Apixol® Enfants - Solution buvable-flacon 200ml.

PROPRIETES :

Apixol®, à base d'extraits de propolis, d'échinacée ainsi que d'autres actifs naturels, aide à dégager et apaiser les voies respiratoires et à adoucir la gorge, procurant ainsi un confort global (Poumons, gorge, nez...) tout en renforçant les défenses naturelles de l'organisme.

UTILISATIONS :

- Voies respiratoires encombrées.
- Gorge irritée.
- Enrouement.

CONSEILS D'UTILISATION :

Apixol® Adultes : 1 cuillère à soupe 3 à 4 fois par jour.



Comprimé pelliculé

Solifénacine Succinate

Veuillez lire attentivement 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, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.

- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que **VECA®**, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre **VECA®**, comprimé pelliculé ?

3. Comment prendre **VECA®**, comprimé pelliculé ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver **VECA®**, comprimé pelliculé ?

6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE **VECA®**, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Médicaments urologiques, médicaments de l'incontinence urinaire.

La solifénacine succinate (la substance active de **VECA®**) appartient à la classe pharmaco-thérapeutique des anticholinergiques. Ces médicaments sont utilisés pour réduire les contractions de la vessie lorsque celle-ci est hyperactive. Ceci vous permettra d'attendre plus longtemps avant de devoir aller aux toilettes et augmentera le volume des urines que peut retenir votre vessie.

VECA®, comprimé pelliculé est indiqué dans le traitement des symptômes de la vessie hyperactive (incontinence urinaire). Les symptômes incluent : un besoin pressant et soudain d'uriner sans signe précurseur, des envies fréquentes d'uriner ainsi que des émissions involontaires d'urine sans que vous ayez eu le temps d'aller aux toilettes.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE **VECA®**, comprimé pelliculé ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains

de pompage du cœur insuffisante) ou une maladie du rein). Si vous avez une infection urinaire, votre médecin vous prescrira un antibiotique (traitement contre certaines infections bactériennes).

Autres médicaments et **VECA®**, comprimé pelliculé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Il est particulièrement important que vous préveniez votre médecin si vous prenez :

- D'autres médicaments anticholinergiques, car les effets et les effets indésirables des deux médicaments peuvent être accentués.
- Des médicaments cholinergiques, car ils peuvent réduire l'effet de **VECA®**, comprimé pelliculé.
- Des médicaments tels que le métoclopramide ou le cisapride, qui accélèrent le fonctionnement du tube digestif. **VECA®**, comprimé pelliculé peut réduire les effets de ces médicaments.
- Des médicaments tels que le kétocoazole, le ritonavir, le nelfinavir, l'itraconazole, le vérapamil ou le diltiazem, qui ralentissent la dégradation de **VECA®**, comprimé pelliculé dans l'organisme.
- Des médicaments tels que la rifampicine, la phénytoïne ou la carbamazépine, car ils peuvent accélérer la dégradation de **VECA®**, comprimé pelliculé dans l'organisme.
- Des médicaments tels que les bisphosphonates, qui peuvent déclencher ou agraver une œsophagite (inflammation de l'œsophage).

VECA®, comprimé pelliculé contient du lactose :

L'utilisation de ce médicament 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).

VECA®, comprimé pelliculé avec des aliments et boissons

VECA®, comprimé pelliculé peut être pris indifféremment pendant ou en dehors des repas.

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament. Il n'est pas recommandé d'utiliser **VECA®**, comprimé pelliculé pendant la grossesse, sauf nécessité absolue.

N'utilisez pas **VECA®**, comprimé pelliculé si vous allaitez car la solifénacine succinate pourra passer dans le lait maternel. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

VECA®, comprimé pelliculé peut provoquer une vision trouble et parfois une somnolence ou une fatigue. Si vous souffrez de l'un de ces effets indésirables, ne conduisez pas et n'utilisez pas de machine.

*3. COMMENT PRENDRE **VECA®**, comprimé pelliculé ?*

Si votre pharmacien vous a informé(e) d'une intolérance à certains

symptômes tels que l'irritation de la vessie, la solifénacine peut être utilisée comme un traitement et/ou pour soulager d'autres effets indésirables.

Le **VECA®**, comprimé pelliculé est vendu sous forme de comprimés pelliculés. Il existe deux types de comprimés : **VECA®**, comprimé pelliculé à 10 mg et **VECA®**, comprimé pelliculé à 20 mg.

Il existe deux types de comprimés : **VECA®**, comprimé pelliculé à 10 mg et **VECA®**, comprimé pelliculé à 20 mg.

VECA®, comprimé pelliculé à 10 mg : **VECA®**, comprimé pelliculé à 20 mg : **VECA®**, comprimé pelliculé à 10 mg : **VECA®**, comprimé pelliculé à 20 mg :

VECA®, comprimé pelliculé à 10 mg : **VECA®**, comprimé pelliculé à 20 mg : **VECA®**, comprimé pelliculé à 10 mg : **VECA®**, comprimé pelliculé à 20 mg :

VECA®, comprimé pelliculé à 10 mg : **VECA®**, comprimé pelliculé à 20 mg : **VECA®**, comprimé pelliculé à 10 mg : **VECA®**, comprimé pelliculé à 20 mg :

VECA®, comprimé pelliculé à 10 mg : **VECA®**, comprimé pelliculé à 20 mg : **VECA®**, comprimé pelliculé à 10 mg : **VECA®**, comprimé pelliculé à 20 mg :

VECA®, comprimé pelliculé à 10 mg : **VECA®**, comprimé pelliculé à 20 mg : **VECA®**, comprimé pelliculé à 10 mg : **VECA®**, comprimé pelliculé à 20 mg :

VECA®, comprimé pelliculé à 10 mg : **VECA®**, comprimé pelliculé à 20 mg : **VECA®**, comprimé pelliculé à 10 mg : **VECA®**, comprimé pelliculé à 20 mg :

VECA®, comprimé pelliculé à 10 mg : **VECA®**, comprimé pelliculé à 20 mg : **VECA®**, comprimé pelliculé à 10 mg : **VECA®**, comprimé pelliculé à 20 mg :

VECA®, comprimé pelliculé à 10 mg : **VECA®**, comprimé pelliculé à 20 mg : **VECA®**, comprimé pelliculé à 10 mg : **VECA®**, comprimé pelliculé à 20 mg :

VECA®, comprimé pelliculé à 10 mg : **VECA®**, comprimé pelliculé à 20 mg : **VECA®**, comprimé pelliculé à 10 mg : **VECA®**, comprimé pelliculé à 20 mg :

VECA®, comprimé pelliculé à 10 mg : **VECA®**, comprimé pelliculé à 20 mg : **VECA®**, comprimé pelliculé à 10 mg : **VECA®**, comprimé pelliculé à 20 mg :

VECA®, comprimé pelliculé à 10 mg : **VECA®**, comprimé pelliculé à 20 mg : **VECA®**, comprimé pelliculé à 10 mg : **VECA®**, comprimé pelliculé à 20 mg :

VECA®, comprimé pelliculé à 10 mg : **VECA®**, comprimé pelliculé à 20 mg : **VECA®**, comprimé pelliculé à 10 mg : **VECA®**, comprimé pelliculé à 20 mg :

VECA®, comprimé pelliculé à 10 mg : **VECA®**, comprimé pelliculé à 20 mg : **VECA®**, comprimé pelliculé à 10 mg : **VECA®**, comprimé pelliculé à 20 mg :

VECA®, comprimé pelliculé à 10 mg : **VECA®**, comprimé pelliculé à 20 mg : **VECA®**, comprimé pelliculé à 10 mg : **VECA®**, comprimé pelliculé à 20 mg :

VECA®, comprimé pelliculé à 10 mg : **VECA®**, comprimé pelliculé à 20 mg : **VECA®**, comprimé pelliculé à 10 mg : **VECA®**, comprimé pelliculé à 20 mg :

VECA®, comprimé pelliculé à 10 mg : **VECA®**, comprimé pelliculé à 20 mg : **VECA®**, comprimé pelliculé à 10 mg : **VECA®**, comprimé pelliculé à 20 mg :

VECA®, comprimé pelliculé à 10 mg : **VECA®**, comprimé pelliculé à 20 mg : **VECA®**, comprimé pelliculé à 10 mg : **VECA®**, comprimé pelliculé à 20 mg :

VECA®, comprimé pelliculé à 10 mg : **VECA®**, comprimé pelliculé à 20 mg : **VECA®**, comprimé pelliculé à 10 mg : **VECA®**, comprimé pelliculé à 20 mg :

VECA®, comprimé pelliculé à 10 mg : **VECA®**, comprimé pelliculé à 20 mg : **VECA®**, comprimé pelliculé à 10 mg : **VECA®**, comprimé pelliculé à 20 mg :

VECA®, comprimé pelliculé à 10 mg : **VECA®**, comprimé pelliculé à 20 mg : **VECA®**, comprimé pelliculé à 10 mg : **VECA®**, comprimé pelliculé à 20 mg :

FEBREX® Adulte

COMPOSITION :

Phéniramine maleate	25 mg
Paracétamol	500 mg
Acide ascorbique (Vit C)	200 mg
Excipients q.s.p.	1 sachet
Excipients à effet notoire :		
Granulés sans sucre : Aspartam.		
Granulés avec sucre : Saccharose 7.9g.		

PROPRIÉTÉS :

FEBREX® Adulte agit en exerçant 3 actions pharmacologiques :

- Une action antihistaminique qui permet de réduire les rhinorrhées et les larvolements souvent associés, et qui s'oppose aux phénomènes spastiques tels que les éternuements en salve.
- Une action antalgique antipyrétique permettant une sédation de la fièvre et de la douleur (céphalées, myalgies).
- Une compensation en acide ascorbique de l'organisme.

INDICATIONS :

- Traitement symptomatique des affections ORL aigües : rhumes, rhinites allergiques, rhinopharyngites.
 - Traitement symptomatique des états grippaux.
- En cas d'affection bactérienne, une antibiothérapie peut être nécessaire.

CONTRE-INDICATIONS :

Ce médicament **NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ** dans les cas suivants :

- Hypersensibilité à l'un des constituants.
- Insuffisance hépatocellulaire.
- Risque de glaucome par fermeture de l'angle.
- Adénome prostate.
- Enfant de moins de 15 ans.
- Phénylcétonurie pour **FEBREX®** sans sucre (présence d'aspartam).
- Granulés avec sucre : En raison de la présence du saccharose, ce médicament est contre-indiqué en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en sucrase isomaltase.

EN CAS DE DOUCE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

En cas de fièvre élevée ou persistante, de survenue de signes de surinfection ou de persistance des symptômes au-delà de 5 jours, une réévaluation du traitement doit être faite.

Mises en garde :

- Le risque de dépendance essentiellement psychique n'apparaît que pour des posologies supérieures à celles recommandées et pour des traitements au long cours.
- Pour éviter un risque de surdosage, vérifier l'absence de paracétamol dans la composition d'autres médicaments. Chez l'adulte de plus de 50 kg : la dose totale de paracétamol ne doit pas excéder 4 g par jour.

Précautions d'emploi :

- L'absorption de boissons alcoolisées ou de sédatifs (barbituriques en particulier) qui potentialisent l'effet sédatif des antihistaminiques est à éviter pendant le traitement.
- Granulés avec sucre : tenir compte, dans la ration journalière, de la teneur en saccharose.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

L'absorption de boissons alcoolisées ou de sédatifs est déconseillée pendant le traitement.

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

En l'absence de donnée

cas de grossesse ou d'allaitement
D'UNE FAÇON GENE
DE TOUJOURS DEMA
D'UTILISER UN MEDIC

PHARMED

LOT : 4939
UT.AV : 06-26
PPV:21DH00

CONDUITE ET UTILISATION

L'attention est appelée, sur les risques de surdosage, sur les risques de rétention urinaire.

EFFETS INDÉSIRABLES
CE MEDICAMENT PEUT**GENANTS :**

- Sédatation ou somnolence, plus marquée en début de traitement.
- Sécheresse des muqueuses, constipation, troubles de l'accommodation, mydriase, palpitations, risque de rétention urinaire.
- Hypotension orthostatique.
- Troubles de l'équilibre, vertiges, baisse de la mémoire ou de la concentration, plus fréquents chez le sujet âgé.
- Incoordination motrice, tremblements.
- Confusion mentale, hallucinations.
- Plus rarement, des effets sont à type d'excitation : agitation, nervosité, insomnie.
- Effets hématologiques : leucopénie, neutropénie, thrombocytopénie et anémie hémolytique.
- Quelques rares cas de réactions d'hypersensibilité à type de choc anaphylactique, œdème de quincke, érythème, urticaire, rash cutané ont été rapportées. Leur survenue impose l'arrêt définitif de ce médicament et des médicaments apparentés.

SIGNALEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.

POSOLOGIE :

Adulte et enfant (à partir de 15 ans) : 1 sachet 2 ou 3 fois par jour.

MODE D'ADMINISTRATION : Voie orale

Les prises doivent être espacées d'au moins 4 heures.

Les sachets doivent être pris dans une quantité suffisante d'eau froide ou tiède. Lors d'affections grippales, il est préférable de prendre ce médicament dans de l'eau tiède le soir, à l'apparition des premiers symptômes. En effet, la boisson tiède ainsi constituée favorise la diurèse et la transpiration propices à une élimination plus rapide des toxines.

En cas d'insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine inférieure à 10 ml/min) : l'intervalle entre 2 prises sera au minimum de 8 heures.

DURÉE DE TRAITEMENT :

Ne pas utiliser de façon prolongée sans l'avis du médecin et en particulier si les troubles persistent au-delà de 5 jours.

FORMES ET PRÉSENTATIONS :

Granulés (avec sucre) pour solution buvable : Boîte de 8 sachets.

Granulés (sans sucre) pour solution buvable : Boîte de 8 sachets.

A CONSERVER A UNE TEMPERATURE NE DÉPASSANT PAS 25°C ET A L'ABRI DE L'HUMIDITÉ.
NE PAS DÉPASSER LA DATE DE PÉREMPTION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT
EXTERIEUR.

NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS.

FEBREX® Adulte

COMPOSITION :

Phéniramine maléate	25 mg
Paracétamol	500 mg
Acide ascorbique (Vit C)	200 mg
Excipients q.s.p	1 sachet
Excipients à effet notoire :	
Granulés sans sucre : Aspartam.	
Granulés avec sucre : Saccharose 7.9g.	

PROPRIÉTÉS :

FEBREX® Adulte agit en exerçant 3 actions pharmacologiques :

- Une action antihistaminique qui permet de réduire les rhinorrhées et les larmoiements souvent associés, et qui s'oppose aux phénomènes spastiques tels que les éternuements en salve.
- Une action antalgique antipyrétique permettant une séduction de la fièvre et de la douleur (céphalées, myalgies).
- Une compensation en acide ascorbique de l'organisme.

INDICATIONS :

- Traitement symptomatique des affections ORL aiguës : rhumes, rhinites allergiques, rhinopharyngites.
 - Traitement symptomatique des états grippaux.
- En cas d'affection bactérienne, une antibiothérapie peut être nécessaire.

CONTRE-INDICATIONS :

Ce médicament **NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ** dans les cas suivants :

- Hypersensibilité à l'un des constituants.
- Insuffisance hépatocellulaire.
- Risque de glaucome par fermeture de l'angle.
- Adénome prostatique.
- Enfant de moins de 15 ans.
- Phénylcétone pour **FEBREX®** sans sucre (présence d'aspartam).
- Granulés avec sucre : En raison de la présence du saccharose, ce médicament est contre-indiqué en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en sucrase isomaltase.

EN CAS DE DOUCE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

En cas de fièvre élevée ou persistante, de survenue de signes de surinfection ou de persistance des symptômes au-delà de 5 jours, une réévaluation du traitement doit être faite.

Mises en garde :

- Le risque de dépendance essentiellement psychique n'apparaît que pour des posologies supérieures à celles recommandées et pour des traitements au long cours.
- Pour éviter un risque de surdosage, vérifier l'absence de paracétamol dans la composition d'autres médicaments. Chez l'adulte de plus de 50 kg : la dose totale de paracétamol ne doit pas excéder 4 g par jour.

Précautions d'emploi :

- L'absorption de boissons alcoolisées ou de sédatifs (barbituriques en particulier) qui potentialisent l'effet sédatif des antihistaminiques est à éviter pendant le traitement.
- Granulés avec sucre : tenir compte, dans la ration journalière, de la teneur en saccharose.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

L'absorption de boissons alcoolisées ou de sédatifs est désenvisée pendant le traitement.

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE ET ALLAIT.

En l'absence de données, cas de grossesse ou d'allaitement, il est recommandé de toujours demander à utiliser un médicament.

PHARMED

LOT : 4939
UT.AV : 06-26
PPV:21DH00

CONDUITE ET UTILISAT.

L'attention est appelée, t. machines, sur les risques de somnolence attachés à l'emploi de ce médicament, surtout en début de traitement. Ce phénomène est accentué par la prise de boissons alcoolisées, de médicaments contenant de l'alcool ou de médicaments sédatifs.

EFFETS INDÉSIRABLES :

CE MÉDICAMENT PEUT ENTRAINER CHEZ CERTAINES PERSONNES DES EFFETS PLUS OU MOINS GÉNANTS :

- Séduction ou somnolence, plus marquée en début de traitement.
- Sécheresse des muqueuses, constipation, troubles de l'accommodation, mydriase, palpitations, risque de rétention urinaire.
- Hypotension orthostatique.
- Troubles de l'équilibre, vertiges, baisse de la mémoire ou de la concentration, plus fréquents chez le sujet âgé.
- Incoordination motrice, tremblements.
- Confusion mentale, hallucinations.
- Plus rarement, des effets sont à type d'excitation : agitation, nervosité, insomnie.
- Effets hématologiques : leucopénie, neutropénie, thrombocytopenie et anémie hémolytique.
- Quelques rares cas de réactions d'hypersensibilité à type de choc anaphylactique, œdème de quincke, érythème, urticaire, rash cutané ont été rapportées. Leur survenue impose l'arrêt définitif de ce médicament et des médicaments apparentés.

SIGNALEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET GÉNANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.

POSÉLOGIE :

Adulte et enfant (à partir de 15 ans) : 1 sachet 2 ou 3 fois par jour.

MODE D'ADMINISTRATION :

Voie orale

Les prises doivent être espacées d'au moins 4 heures.

Les sachets doivent être pris dans une quantité suffisante d'eau froide ou tiède.

Lors d'affections grippales, il est préférable de prendre ce médicament dans de l'eau tiède le soir, à l'apparition des premiers symptômes. En effet, la boisson tiède ainsi constituée favorise la diurèse et la transpiration propices à une élimination plus rapide des toxines.

En cas d'insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine inférieure à 10 ml/min) : l'intervalle entre 2 prises sera au minimum de 8 heures.

DUREE DE TRAITEMENT :

Ne pas utiliser de façon prolongée sans l'avis du médecin et en particulier si les troubles persistent au-delà de 5 jours.

FORMES ET PRÉSENTATIONS :

Granulés (avec sucre) pour solution buvable : Boîte de 8 sachets.

Granulés (sans sucre) pour solution buvable : Boîte de 8 sachets.

A CONSERVER A UNE TEMPERATURE NE DÉPASSANT PAS 25°C ET A L'ABRI DE L'HUMIDITE. NE PAS DÉPASSER LA DATE DE PEREMPTION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.

NE PAS LAISSER A LA PORTÉE DES ENFANTS.