

## 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 canaux, 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 canaux.

### Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

### Adresses Mails utiles

- Réclamation : contact@mupras.com
- Prise en charge : pec@mupras.com
- Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

La MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

MUPRAS : Centre 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



**MUPRAS**  
Mutuelle de Prévoyance  
& d'Actions Sociales  
de Royal Air Maroc

## Déclaration de Maladie

N° W21-801099

196101

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 5934 Société : R.A.M. Retraite

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☒ Autre

Nom & Prénom : ASSAL MUSTAPHA

Date de naissance : 05/11/1963

Adresse : HAY EL HODA - Rue N°7 Villas N°29 - Berrechid

Tél : 06.04.68.56.33 Total des frais engagés : 449,90€ DA Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

CENTRE HEMODIALYSE  
BERRECHID  
Dr. GOUNAJAR Mahfoud  
Médecin Néphrologue  
25 Lot Chabab Berrechid  
Tél. 05 22 32 84 31 / INPE: 061172748

Date de consultation :

Nom et prénom du malade :

Assal Mustapha

Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie :

Affection Néphrologique

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 : CMN

Le : 19/02/2024

Signature de l'adhérent(e) :

[Signature]

Autorisation CNDP N° : A-4-215/2019



# 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
12.10.24	C.S.		G	INP : 0161172749

**CENTRE HEMODIALYSE**  
**BERRECHID**  
**Dr. GOUNAJAR Mahfoud**  
 Médecin Néphrologue  
 25 Lot Chabab Berrechid  
 Tél: 05 22 32 84 31 / INPE: 061172749

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie Mosquée Riad Dr : Siham TAMIR N°1 - 2 Mosquée Riad Hay Riad Berrechid Fix : 0522336822	12.10.24	449,90

## ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

## AUXILIAIRES MEDICAUX

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

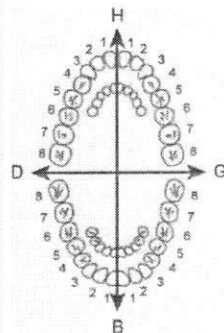
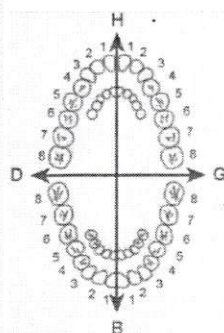
VOLET ADHESANT

# 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 canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP : <input type="text"/>										
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>										
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>										
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>										
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>										
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	<b>DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE</b> <table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412 00000000</td> <td>21433552 00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000 35533411</td> <td>00000000 11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table> <p>[Création, remont, adjonction]                      Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			H		25533412 00000000	21433552 00000000	D	G	00000000 35533411	00000000 11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>  MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>  DATE DU DEVIS <input type="text"/>  DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>
H														
25533412 00000000	21433552 00000000													
D	G													
00000000 35533411	00000000 11433553													
B														
														

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



# مركز تصفية الدم برشيد

## Centre d'hémodialyse Berrechid

Dr. Zainab El BOUAZZA

Dr. Mahfoud GOUNAJJ

Spécialistes en Néphrologie

Maladies Rénales, Hypertention artérielle,

Dialyse, Transplantation Rénale

LOT : 23E004  
PER : 07 2027

STILNOX 10MG  
CP PEL SEC B20

P.P.V : 56DH60



الدكتورة زينب البوعزاوي

الدكتور محفوظ كونجار

أخصائي أمراض الكلى

تصفية الدم

وارتفاع الضغط الدموي

Berrechid, le : 12/02/2024

Assal Mustapha

21,00

1/ Rinomex = 115

25,50

2/ Topsyne gel = 115

5930

3/ Brexin 10 = 115

44,20 x 2

4/ Difal 50mg = 115

89,00

5/ oxy mag 300mg = 115

3460

6/ Prisdal 0,5mg = 115

5660

7/ Stilnox 10mg = 115

صيدلية  
Riad  
Dr: SIHAM TAMIR  
Quée Riad Hay Riad Berrechide  
Fix : 0522336822

Lot / Batch n° :

Exp. date :

89,00

PPC (DH) :



6111250 430012

CENTRE HEMODIALYSE  
BERRECHID  
Dr: GOUNAJJ Mahfoud  
Médecin Néphrologue  
25 Lot Chabab Berrechid  
Tél: 05 22 32 84 31 / INPE: 061172749

25 تجزئة الشباب - برشيد ( مقابل مرجان ) الهاتف : 05 22 32 84 31 - الفاكس : 05 22 32 50 17

25, Lot Chabab - Berrechid ( en face Marjane ) - Tél: 05 22 32 84 31 - Fax : 05 22 32 50 17

E-mail: dialyseberrechid@gmail.com - N° Urgence: 06-13-232-420



77,50

8/ Vitatine sirop = 145,00

T. 449,90

CENTRE HEMODIALYSE  
BERRECHID

Dr. GOUNAJAR Mahdoud  
Médecin Néphrologue

25 Lot Chabab Berrechid  
Tél. 05 22 32 84 31 / INPE: 061172749

صيدية  
Pharmacie Mosque Riad

Dr : Siham TAMIR  
N: 1 - 2 Mosquée Riad Hay Riad Berrechide  
Fix : 0522336822

# DIFAL®

Diclofénac de sodium

Formes	Composition	Présentation
DIFAL® 25 mg DIFAL® 50 mg Comprimés gastro-résistants	Diclofénac sodique 25 mg / 50 mg amidon de maïs, cellulose microcristalline, lactose, PVP30, amidon de maïs prégelatinisé, stéarate de magnésium, dioxyde de silice colloïdal qsp 1 comprimé GR. Excipients à effet notoire : lactose – colorant jaune orangé S	Boîte de 30
DIFAL® 25 mg / 100 mg Suppositoires	Diclofénac sodique 25 mg / 100 mg lactose, aérosil, glycérides hémi-synthétiques qsp 1 suppositoire.	Boîte de 10
DIFAL® 75 mg Injectable Solution injectable IM 75 mg / 3 ml	Diclofénac sodique 75 mg Excipients qsp 1 ampoule injectable IM de 3 ml Excipients à effets notoire : sodium métabisulfite – propylène glycol, alcool benzilylique.	Boîtes de 2/5 ampoules de 3 ml

## PROPRIÉTÉS :

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

## INDICATIONS :

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

Elles sont limitées au traitement symptomatique des affections suivantes :

- **Rhumatismes inflammatoires chez les enfants** : suppositoire à 25 mg (enfant > 16 kg, soit environ 4 ans), comprimé à 25 mg (enfant > 6 ans) et comprimé à 50 mg (enfant à partir de 35 kg, soit environ 12 ans).
- **Pour les adultes et enfants à partir de 15 ans (comprimés à 25 mg et à 50 mg, suppositoire à 100 mg) :**
- **Traitement symptomatique au long cours des rhumatismes inflammatoires chroniques et de certaines arthroses douloureuses et invalidantes** : notamment polyarthrite rhumatoïde, spondylarthrite ankylosante ou syndromes apparentés, tels que le syndrome de Fiesinger-Leroy-Reiter, et rhumatisme psoriasique.
- **Traitement symptomatique de courte durée des poussées aiguës des rhumatismes articulaires** (épaules douloureuses aiguës, tendinites, bursites), arthrites microcristallines, arthroses, lombalgies, radiculalgies sévères.
- **Traitement des dysménorhées essentielles, après bilan étiologique.**
- **Solution injectable à 75 mg/3 ml** : traitement symptomatique de courte durée des rhumatismes inflammatoires en poussée, lombalgies aiguës, radiculalgies, crises de coliques néphrétiques.

## CONTRE-INDICATIONS :

- DIFAL® (toutes formes) est contre-indiqué chez l'enfant de moins de 12 mois ;
  - Enfants de moins de 6 ans pour les formes : comprimé 25 mg, 50 mg, suppositoire 100 mg et injectable 75 mg ;
  - Enfant de moins de 18 kg : suppositoire à 25 mg, en raison du dosage inadapté ;
  - Enfant de moins de 35 kg : comprimé à 50 mg, en raison du dosage inadapté ;
  - Enfants de moins de 15 ans : suppositoire 100 mg et injectable 75 mg ;
  - Antécédents d'hémorragie ou de perforation digestive au cours d'un précédent traitement par AINS ;
  - Hypersensibilité au diclofénac ou à l'un des composants ;
  - Grossesse : dès le 5ème mois ;
  - Insuffisance hépatocellulaire sévère ;
  - Insuffisance rénale sévère ;
  - Insuffisance cardiaque sévère non contrôlée ;
  - Ulcère gastrique ou duodénal évolutif ;
  - Antécédent d'asthme ou d'urticaire suite à la prise d'acide acétylsalicylique ou d'autres médicaments anti-inflammatoires ;
  - Antécédents récents de rectites ou de recroqages (pour les suppositoires à 25 mg et à 100 mg) ;
  - Contre-indication liée à la voie intramusculaire solution injectable à 75 mg/3 ml : troubles de l'hémostase ou traitement anticoagulant en cours.
- En cas de doute, demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

## POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Respecter la prescription médicale.

**ENFANT à partir de 12 mois :** à 2 à 3 mg/kg/jour, à répartir en 2 ou 3 prises, soit à titre indicatif : DIFAL® 25 mg suppositoire (enfant de 16 à 35 kg) ; 1 suppositoire à 25 mg, 2 à 3 fois par jour.

Chez les prématurés et nouveau-nés à terme, en raison du risque de fausse route : DIFAL® 25 mg et 50 mg

**Effet hépatique :** comme avec la plupart des AINS, or taux d'une ou plusieurs enzymes hépatiques. Interru persistance ou d'aggravation de la fonction hépatique, il ou d'autres manifestations.

**Précautions d'emploi :** le diclofénac, comme tout méd cyclo-oxygénases et des prostaglandines, peut altérer recommandée chez les femmes qui souhaitent concevoir. Au cours de traitement prolongé, il est recommandé de fonctions hépatique et rénale.

Comprimés gastro-résistants à 25 mg et à 50 mg : ce n utilisation est déconseillée chez les patients présentant un en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption d héréditaires rares).

DIFAL® 75mg Injectable contient de l'alcool benzilylique. Il peut provoquer des réacti toxiques et des réactions allergiques chez les nourrissons et les enfants jusqu'à 3 ans.

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

DIFAL® 75mg Injectable contient du métabisulfite de sodium et peut provoquer des réacti allergiques sévères et une gêne respiratoire.

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

**Grossesse :**

- Jusqu'à 12 semaines d'aménorrhée : l'utilisation de DIFAL® ne doit être envisagée qu'i nécessaire.

- Entre 12 et 24 semaines d'aménorrhée, une prise brève ne doit être prescrite qu'i nécessaire. Une prise prolongée est fortement déconseillée.

- Au delà de 24 semaines d'aménorrhée (toute prise, même ponctuelle, est contre-indiquée. Une prise par mégare au-delà de 24 semaines d'aménorrhée (5 mois révolus) justifie l'en surveillance cardiaque et rénale, fœtale et/ou néonatale selon le terme d'exposition. La duré de cette surveillance sera adaptée à la demi-vie d'élimination de la molécule.

**Allaitement :** le diclofénac passant dans le lait maternel, par mesure de précaution il conviend d'éviter de l'administrer chez la femme qui allaite.

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

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

## CONDUITE ET UTILISATION DE MACHINES :

Aucune étude spécifique sur l'aptitude à conduire et à utiliser des machines n'a été effectuée. Toutefois, les patients doivent être informés qu'en cas de survenue de troubles de la vision, de somnolence, de vertiges ou autres troubles du système nerveux central, il est recommandé s'abstenir de conduire ou d'utiliser des machines.

**SURDOSAGE :**

**Symptômes :** céphalées, agitation motrice, secousses musculaires, irritabilité accrue, ataxie, vertiges, convulsions, surtout chez l'enfant en bas âge ; douleurs épigastriques, nausées, vomissements, hématemèse, diarrhée, ulcère gastroduodénal ; troubles de la fonction hépatique ; oligurie ;

**Conduite à tenir :** transfert immédiat en milieu hospitalier spécialisé ; évacuation rapide du produit ingéré par lavage gastrique (pour les formes orales) ; traitement symptomatique ; accélération d'élimination, dialyse en cas d'intoxication grave s'accompagnant d'insuffisance rénale, diazepam ou phénobarbital en cas de convulsions.

**Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :**

Si vous oubliez d'utiliser DIFAL : ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

**EFFETS INDÉSIRABLES :**

Les données d'essais cliniques et d'études épidémiologiques indiquent constamment une augmentation du risque d'événements thrombotiques artériels (par exemple infarctus du myocarde et accident vasculaire cérébral) associé à un traitement par le diclofénac, particulièrement à forte dose (150 mg/jour) et lors d'administration prolongée.

Les effets indésirables les plus fréquemment observés sont de nature gastro-intestinale. Des ulcères peptiques, perforations ou hémorragies gastro-intestinales, parfois fatales, peuvent survenir en particulier chez le sujet âgé.

Des nausées, vomissements, diarrhées, flatulences, constipation, dyspepsie, stomatite ulcéreuse, douleur abdominale, hématemèse, exacerbation d'une rectocolite ou d'une maladie de Crohn ont été rapportés à la suite de l'administration d'AINS. Moins fréquemment, des gastrites ont été observées.

**Effets cardiovasculaires :** œdème, hypertension et insuffisance cardiaque ont été rapportés en association au traitement par AINS.

**Effets gastro-intestinaux :**

peu fréquents : en début de traitement, nausées, vomissements, diarrhées, crampes abdominales, douleurs épigastriques, dyspepsie, anorexie, éructations.

Rares : ulcère gastroduodénal, perforation ou hémorragie digestive ; celles-ci sont d'autant plus fréquentes que la posologie utilisée est élevée.

Cas isolés : affections abdominales basses telles que colite hémorragique non spécifique, exacerbation de colite ulcéreuse, des parodontites et des cas de constipation.

**Voie rectale :** effets locaux (liés à la voie d'administration) : irritations locales, anales, rectites.

**Effets cutanés :** cas isolés ; chutes de cheveux, réactions de photosensibilisation ; très



# BREXIN

• Piroxicam

59,30

## Composition :

Piroxicam

(sous forme de piroxicam bêta-cyclodextrine)

Excipients (dont lactose et aspartam) q.s.p.

## Propriétés :

Anti-inflammatoire non stéroïdien du groupe des oxicams.

## Indications :

Elles sont limitées chez l'adulte et l'enfant à partir de 15 ans :

Traitement symptomatique au long cours :

- des rhumatismes inflammatoires chroniques, notamment poly-

- syndromes apparentés, tels que syndrome de Fiesinger-Lero,

- de certaines arthroses douloureuses et invalidantes.

Traitement symptomatique de courte durée des poussées aiguës des :

- rhumatismes ab-articulaires tels que péri-arthrites scapulo-humérales, tendinites, burs-

- traumatiques de l'appareil locomoteur,

- arthrites microcristallines,

- arthroses,

- radiculalgies.

## Contre-indications :

Antécédents d'allergie ou d'asthme déclenchés par la prise de piroxicam ou de substances d'activité proche telles que autres AINS, aspirine.

Ulère gastro-duodénal en évolution, insuffisance hépatocellulaire sévère, insuffisance rénale sévère.

Enfants (moins de 15 ans).

Phénylcétonurie du fait de la présence de l'aspartam.

Femme enceinte (à partir du 6<sup>ème</sup> mois).

En association avec les anticoagulants oraux, autres AINS.

## Effets indésirables :

Les plus fréquents sont les suivants :

Effets gastro-intestinaux comme : anorexie, pesanteurs épigastriques, nausées, vomissements, constipation, douleurs abdominales, flatulences, diarrhées, ulcères.

Réactions d'hypersensibilité : dermatologiques, respiratoires et générales.

Effets sur le système nerveux central : céphalées, somnolences et vertiges.

Réactions cutané-muqueuses : éruption, prurit, rares cas de photosensibilisation, stomatites.

Enfant de moins de 15 ans : exceptionnelles infections graves de la peau en cas de varicelle rapportées.

## Précautions d'emploi :

Les patients présentant un asthme associé à une rhinite chronique, à une sinusite chronique et / ou à une polypose nasale, ont un risque de manifestation allergique lors de la prise d'aspirine et / ou d'AINS plus élevé que le reste de la population. L'administration de cette spécialité peut entraîner une crise d'asthme.

En cas d'hémorragie gastro-intestinale ou d'une manifestation cutanée ou muqueuse, interrompre immédiatement le traitement.

La survenue de crise d'asthme chez certains sujets peut être liée à une allergie à l'aspirine. Dans ce cas, ce médicament est contre-indiqué.

Ce médicament sera administré avec prudence et sous surveillance particulière chez les malades ayant des antécédents digestifs.

En cas de varicelle, il est prudent d'éviter l'utilisation de ce médicament.

La prescription d'AINS ne doit être envisagée que si nécessaire pendant les 5 premiers mois de la grossesse, et elle est contre-indiquée à partir du 6<sup>ème</sup> mois.

Les AINS passant dans le lait maternel, par mesure de précaution, il convient d'éviter de les administrer chez la femme qui allaite.

L'attention doit être attirée chez les conducteurs et utilisateurs de machines sur la possibilité de vertiges et de somnolence. En cas de surdosage, procéder à un transfert immédiat en milieu hospitalier.

Enfant de moins de 15 ans : lors de la varicelle, il est prudent d'éviter l'utilisation de ce médicament.

## Mode d'emploi et posologie :

Réservé à l'adulte. Se conformer à la prescription médicale.

Les comprimés effervescent doivent être dissous dans un verre d'eau.

Les comprimés doivent être pris au cours d'un des 3 repas.

## Formes et autres présentations :

BREXIN ® 20 mg - Boîte de 10 et 20 comprimés effervescent

BREXIN ® 20 mg - Boîte de 20 comprimés sécables

BREXIN ® 20 mg - Boîte de 10 suppositoires

BREXIN ® 20 mg - Boîte de 10 sachets

## Liste I (Tableau A)

A conserver à l'abri de la lumière et de l'humidité.

**Brexin®**

Piroxicam

10 comprimés effervescent

PROMOPHARM S.A.



6 118000 241164



PROMOPHARM S.A.  
Z.I. du Sahel - Had Soualem - Maroc  
S/L CHIESI FARMACEUTICI S.P.A.

Imp ADIR CS0543 0213



# PRISDAL®

PRISDAL® 0.5 mg

30 comprimés pelliculés



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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement. Si vous avez d'autres questions d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif. Gardez cette notice.

### 1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

## a) DENOMINATION

PRISDAL

## b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET QUANTITATIVES

Risperidone (DCI)	0,5 mg ou 1 mg
-------------------	-------------------

on 1 mo

on 2 mo

on 3 mo

**Excipients (communs):** Cellulose microcristalline, amidon prégelatinisé, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose ; Pelliculage: Opadray jaune (cp à 0.5 et 2 mg), Opadray orange (cp à 0.5 et 3 mg), Opadray blanc (cp à 1 mg), Opadray vert (cp à 4 mg).

# VITATINE

# VITATINE® 125 ml

11 vitamines + Fenugrec



6 111255 810130

## Pack size & presentation :

Syrup: 125 ml, orange taste.

Syrup: 200 ml, orange taste.

## Composition :

Analysis	
Fenugrec (extract)	
Vitamin A	0,7 mg
Vitamin B1	1,12 mg
Vitamin B2	1,28 mg
Vitamin B5	4 mg
Vitamin B6	1,6 mg
Vitamin B9	0,16 mg
Vitamin B12	0,001 mg
Vitamin C	48 mg
Vitamin E	10 mg
Vitamin B3 (Niacine)	12,8 mg
Vitamin H (Biotine)	0,1 mg
Calcium	14,5 mg
Magnesium	6,5 mg
Iron	1 mg

LOT: 200301/FC60  
PER : 12/2024  
PPC : 77,50

## Advice for usage

- 1 - Food disorder
- 2 - Loss of weight
- 3 - Physical and psychological illnesses
- 4 - Convalescence

**VITATINE®** is an association of essentials vitamins and compound «Trigonella foenum-graecum » who is known for his efficacy to stimulate appetite.

## Dosage

Children: 1 to 2 coffee spoons by a day.

Advice for adult: 1 to 2 soup spoons by a day.

Distributed by Ramo Pharm

\* Dietary product is not a medicine



# Topsyne gel®

Gel,  
Tube de 30 g  
Fluocinonide

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### Composition qualitative et quantitative

Composition :	Pour 100 g
Fluocinonide	25 mg
Excipients	q.s.p. .... 100g

### EXCIPIENT A EFFET NOTOIRE

Propylène glycol

**Classe pharmaco-thérapeutique**  
**DERMOCORTICOÏDE D'ACTIVITÉ FORTE.**

### DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT?

1. Indications privilégiées où la corticothérapie locale est tenue pour le meilleur traitement :

- eczéma de contact
- dermatite atopique

2. Indications où la corticothérapie locale est l'un des traitements habituels

- dermatite de stase
- psoriasis en relais, dans les plis ou chez l'enfant
- dermatite séborrhéique à l'exception du visage

3. Indications de circonstance pour une durée brève  
• piqûres d'insectes et prurigo parasitaire après traitement étiologique.  
La forme gel est plus particulièrement destinée aux lésions sèches ou squameuses.

Remarque: Chaque dermatose doit être traitée par un corticoïde de niveau le mieux approprié en sachant qu'en fonction des résultats ou peut être conduit à lui substituer un produit d'une activité plus forte ou moins forte sur tout ou partie des lésions.

### COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT?

Le traitement doit être limité à 1 à 2 applications par jour.  
Une augmentation du nombre d'applications quotidienne risquerait d'aggraver les effets indésirables sans améliorer les effets thérapeutiques.

Le traitement de grandes surfaces nécessite une surveillance du nombre de tubes utilisés.

Il est conseillé d'appliquer le produit en touches espacées, puis de l'étaler en massant légèrement jusqu'à ce qu'il soit entièrement absorbé.

Certaines dermatoses (psoriasis, dermatite atopique...) rendent souhaitable un arrêt progressif, il peut être obtenu par la diminution de fréquence des applications et/ou par l'utilisation d'un corticoïde moins fort ou moins dosé.

### DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT?

- Hypersensibilité à l'un des constituants de la préparation.
- Infections primitives bactériennes, virales, fongiques ou parasitaires.
- Lésions ulcérées.
- Acnée.
- Rosacée.

• Application sur les paupières (risque de glaucome).

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

### EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

L'utilisation prolongée de corticoïdes d'activité forte peut entraîner une atrophie cutanée, des télangiectasies (à redouter particulièrement sur le visage), des vergetures (à la racine des membres notamment, et survenant, plus volontiers chez les adolescents), un purpura ecchymotique secondaire à l'atrophie, une fragilité cutanée.

Au visage, les corticoïdes peuvent créer une dermatite péri-orale ou bien aggraver une rosacée (cf. Mise en garde et contre-indications). Il peut être observé un retard de cicatrisation des plaies atones, des escarres, des ulcères de jambe (cf. contre-indications).

Possibilité d'effets systémiques (cf mise en garde).

Des éruptions acnéiformes ou pustuleuses, une hypertrichose, des dépigmentations ont été rapportées.

Des infections ou dans le également Si vous ne notice, ou informer v

MISES EN

Mise en g

L'utilisation

expose à

corico-se

progressi

En raison

traitement

les effets

chez le noi

syndrome

accidents

peut être

Précautions

Chez le nour

forte. Il faut

spontanés

En cas d'infecti

sensible, faire

spécifique.

Si une intolér

la cause doit

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE

VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES

INTERACTIONS :

Sans objet

GROSSESSE - ALLAITEMENT :

Grossesse

Aucune étude de tératogénicité n'a été effectuée avec des corticoïdes locaux.

Néanmoins, les études concernant la prise de corticoïdes per os n'ont pas mis en évidence un risque malformatif supérieur à celui observé dans la population générale.

Allaitement

Lors d'un traitement per os, l'allaitement est à éviter car les corticoïdes sont excrétés dans le lait maternel.

Par voie locale, le passage transdermique et donc le risque d'excrétion du corticoïde dans le lait sera fonction de la surface traitée, du degré d'altération épidermique et de la durée du traitement.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

EFFETS SUR LA CAPACITE DE CONDUIRE DES VEHICULES OU D'UTILISER DES MACHINES :

Sans objet.

CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE :

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

INSTRUCTIONS EN CAS D'OMISSION D'UNE OU DE PLUSIEURS DOSES :

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE :

Sans Objet.

Liste I

PRECAUTIONS PARTICULIERES DE CONSERVATION

A conserver dans un endroit sec, à une température inférieure à 25 °C.

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

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

NOM ET ADRESSE DE L'EPI TITULAIRE DE L'AMM AU MAROC :

POLYMÉDIC

Rue Amyot d'Inville, Quartier Arsalane

Casablanca-Maroc

Dr. M. HOUBACHI - Pharmacien Responsable

DATE D'APPROBATION DE LA NOTICE

Novembre 2016.

Fabriqué par

POLYMÉDIC

Rue Amyot d'Inville, Quartier Arsalane

Casablanca - Maroc

Dr. M. HOUBACHI - Pharmacien Responsable.

**TOPSYNE** GEL  
FLUOCINONIDE

25,50

**TOPSYNE** GEL

Gel dermatologique tube de 30g



Ajour 10/17  
CY2557-03

# Rinomex®

Paracétamol / Vitamine C / Phéniramine maléate

**RINOMEX® ADULTE – Granulés pour solution buvable en sachet**  
**RINOMEX® ADULTE SANS SUCRE – Granulés pour solution buvable en sachet**

**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 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 à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 5 jours.

#### Que contient cette notice ?

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

**1. Qu'est-ce que RINOMEX®, granulés pour solution buvable en sachet et dans quels cas est-il utilisé ?**

Classe pharmacothérapeutique : Autres médicaments du rhume en association.

Ce médicament est indiqué dans le traitement au cours des rhumes, rhinites, rhinopharyngites et des états grippaux de l'adulte (à partir de 15 ans) :

- De l'écoulement nasal clair et des larmoiements,

Ce médicament ne doit être utilisé qu'après avis de votre médecin.

En cas : d'écoulement nasal purulent, de persistance de la fièvre, d'absence d'amélioration au bout de 5 jours de traitement, CONSULTEZ VOTRE MEDECIN.

Le paracétamol peut provoquer des réactions cutanées graves. Arrêtez le traitement et contactez immédiatement votre médecin si vous présentez une éruption cutanée ou d'autres signes d'allergie.

RINOMEX® contient un agent colorant azoïque, le jaune orangé 5 (E110), qui peut provoquer des réactions allergiques.

**RINOMEX® ADULTE :** Si votre médecin vous a informé(e) que vous avez une intolérance à certains sucres, contactez le avant de prendre ce médicament.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase/isomaltase (maladies héréditaires rares).

Chaque sachet contient 7,9 g de saccharose, ceci est à prendre en compte pour les patients atteints de diabète sucré.

#### Interactions avec d'autres médicaments

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

Afin d'éviter les effets néfastes d'un surdosage, NE PAS ASSOCIER SANS AVIS MEDICAL d'autres médicaments contenant des antihistaminiques ou du paracétamol.

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

#### Interactions avec boissons et alcool

Ce médicament peut entraîner une somnolence majorée par l'alcool : il est préférable de commencer le traitement le soir et de s'abstenir de boissons alcoolisées pendant la durée du traitement.

#### Interaction avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

#### Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

#### Grossesse

La prise de ce médicament est déconseillée au cours de la grossesse.

#### Allaitement

La prise de ce médicament est déconseillée au cours de l'allaitement.

#### 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais pas tous les patients y sont sensibles.

chez tout le monde.

• Le déclenchement de réactions cutanées graves chez les

• Des troubles digestifs, des nausées, des vomissements, des urines,

• Une sécheresse de la bouche, des lèvres, des yeux, une

constipation.

• Des troubles de l'équilibre, des vertiges (plus fréquents chez les personnes âgées),

• Une incoordination, des chutes, des évanouissements, des

• Une somnolence, des troubles du sommeil, des

• Une chute de la pression artérielle lors du passage à la

position debout pouvant s'accompagner de vertiges.

• Dans certains cas rares, il est possible que survienne une

éruption ou une rougeur cutanée ou une réaction allergique

pouvant se manifester par un brusque gonflement du visage et

du cou ou par un malaise brutal avec chute de la pression

artérielle. Il faut immédiatement arrêter le traitement, avertir

votre médecin et ne plus jamais reprendre de médicaments

contenant du paracétamol ou de la phéniramine.

• Dans certains cas rares, des réactions cutanées graves ont été

rapportées. Il faut immédiatement arrêter le traitement, avertir

votre médecin et ne plus jamais reprendre de médicaments

contenant du paracétamol.

• Exceptionnellement, des modifications biologiques

nécessitant un contrôle du bilan sanguin ont pu être observées :

taux anormalement bas de certains globules blancs ou de

certaines cellules du sang comme les plaquettes pouvant se

traduire par des saignements de nez ou des gencives. Dans ce

cas, consultez un médecin.

#### Déclaration des effets indésirables

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.

Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement ou via le centre national de pharmacovigilance. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir

davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

#### 5. COMMENT CONSERVER RINOMEX®, granulés pour solution buvable en sachet ?

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

#### Conditions de conservation

Rinomex®

Boîte de 8 sachets



PHARMAS

LOT : 9243  
UT.AV : 05-25  
PPV : 21DH00