

**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



Déclaration de Maladie

M22- 0022617

- Maladie Dentaire Optique Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3216 Société : RAM 1994 86
 Actif Pensionné(e) Autre :
 Nom & Prénom : ABD LEMSID TAYAB
 Date de naissance : 04/02/1953
 Adresse : Derb Foukara RUE 5 N°104
 Tél. : 0661361373 Total des frais engagés : 724,60 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 08/3/2024
 Nom et prénom du malade : TAYAB Aicha Age :
 Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant
 Nature de la maladie : HTA, gastroenté
 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) :

Autorisation CNDP N° : A-A-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
08/3/2024		1	1700DH	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet et signature du Pharmacien ou du Dispenseur	Date	Montant de la Facture
	08/03/24	554,60

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

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															
				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	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																	
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B			Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H																	
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
00000000	00000000																	
35533411	11433553																	
B																		
<p>[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>															
			DATE DU DEVIS <input type="text"/>															
			DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



Casablanca le : 08/3/2024

المرضى = TAYAB Aicha;

98,10 x 3

1) Cosquel 5/5 (1s) N° = 3

40,00

2) Autispa (1s)

99,00

3) Maxiflore (1s)

20,80

4) Trimebutin (1s)

92,50

5) Oederin (1s)

درب بوشنتوف زنقة 19 رقم 5 شارع بني امكيد الطابح الأول الدار البيضاء

Derb Bouchentouf Rue 19 N° 5 1er étage Bd. Beni M'Guild Casablanca

Tel: 05.22.80.42.83

صيدلية بيتشو
PHARMACIE PITCHOU
Derb Foukara Rue 10
Casablanca Tél: 05 22 28 72 11
ICE 002942565000050



6) Doliprane (1s)
514,00



COSYREL 5mg/5mg
30 comprimés pelliculés sécables
PPV : 98,10 DH
Servier Maroc - Casablanca

Notice : Information de l'utilisateur

COSYREL® 5 mg/5 mg comprimé pelliculé sécable
COSYREL® 5 mg/10 mg comprimé pelliculé sécable
COSYREL® 10 mg/5 mg comprimé pelliculé
COSYREL® 10 mg/10 mg comprimé pelliculé

Fumarate de bisoprolol / péridopril arginine

Veillez 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 « Quels sont les effets indésirables éventuels ? ».

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que COSYREL, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre COSYREL, comprimé pelliculé ?
 3. Comment prendre COSYREL, comprimé pelliculé ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver COSYREL, comprimé pelliculé ?
 6. Contenu de l'emballage et autres informations.
- 1. QU'EST-CE QUE COSYREL, Comprimé Pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteurs de l'enzyme de conversion, autres associations - code ATC : C09BX02. COSYREL contient 2 substances actives, le fumarate de bisoprolol et le péridopril arginine, dans un comprimé :

- Le fumarate de bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêta-bloquants. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.
- Le péridopril arginine est un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC). Il agit en dilatant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

COSYREL 5 mg/5 mg et COSYREL 10 mg/5 mg sont utilisés pour traiter l'hypertension artérielle et/ou l'insuffisance cardiaque chronique stable (lorsque le cœur est incapable de fournir suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme).

- Si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (Il est également préférable d'éviter de prendre COSYREL en début de grossesse, voir rubrique « Grossesse »).
- Si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité par un médicament contenant de l'alsikiren pour diminuer votre pression artérielle.
- Si vous êtes dialysé(e) ou si vous bénéficiez d'un autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, COSYREL peut ne pas être adapté.
- Si vous avez des problèmes rénaux avec diminution de l'apport sanguin au niveau rénal (sténose artérielle rénale).
- Si vous avez pris ou prenez actuellement sacubitril/valsartan, un médicament utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque, car le risque d'angio-œdème (gonflement rapide sous la peau dans une région telle que la gorge) est accru (voir les rubriques « Avertissements et précautions » et « Autres médicaments et COSYREL »).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre COSYREL, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes diabétique.
- Si vous avez une maladie rénale (transplantation rénale comprise) ou si vous êtes sous dialyse.
- Si vous avez une maladie du foie.
- Si vous avez une sténose aortique ou mitrale (rétrécissement de l'artère principale alimentant le cœur) ou une cardiomyopathie hypertrophique (maladie du muscle



COSYREL 5mg/5mg
30 comprimés pelliculés sécables
PPV : 98,10 DH
Servier Maroc - Casablanca

Notice : Information de l'utilisateur

COSYREL[®] 5 mg/5 mg comprimé pelliculé sécable
COSYREL[®] 5 mg/10 mg comprimé pelliculé sécable
COSYREL[®] 10 mg/5 mg comprimé pelliculé
COSYREL[®] 10 mg/10 mg comprimé pelliculé

Fumarate de bisoprolol / péridopril arginine

Veillez 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 « Quels sont les effets indésirables éventuels ? ».

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que COSYREL, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre COSYREL, comprimé pelliculé ?
 3. Comment prendre COSYREL, comprimé pelliculé ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver COSYREL, comprimé pelliculé ?
 6. Contenu de l'emballage et autres informations.
- 1. QU'EST-CE QUE COSYREL, Comprimé Pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteurs de l'enzyme de conversion, autres associations - code ATC : C09BX02. COSYREL contient 2 substances actives, le fumarate de bisoprolol et le péridopril arginine, dans un comprimé :

- Le fumarate de bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêta-bloquants. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.
- Le péridopril arginine est un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC). Il agit en dilatant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

COSYREL 5 mg/5 mg et COSYREL 10 mg/5 mg sont utilisés pour traiter l'hypertension artérielle et/ou l'insuffisance cardiaque chronique stable (lorsque le cœur est incapable de fournir suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme).

- Si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (Il est également préférable d'éviter de prendre COSYREL en début de grossesse, voir rubrique « Grossesse »).
- Si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité par un médicament contenant de l'alsikiren pour diminuer votre pression artérielle.
- Si vous êtes dialysé(e) ou si vous bénéficiez d'un autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, COSYREL peut ne pas être adapté.
- Si vous avez des problèmes rénaux avec diminution de l'apport sanguin au niveau rénal (sténose artérielle rénale).
- Si vous avez pris ou prenez actuellement sacubitril/valsartan, un médicament utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque, car le risque d'angio-œdème (gonflement rapide sous la peau dans une région telle que la gorge) est accru (voir les rubriques « Avertissements et précautions » et « Autres médicaments et COSYREL »).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre COSYREL, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes diabétique.
- Si vous avez une maladie rénale (transplantation rénale comprise) ou si vous êtes sous dialyse.
- Si vous avez une maladie du foie.
- Si vous avez une sténose aortique ou mitrale (rétrécissement de l'artère principale alimentant le cœur) ou une cardiomyopathie hypertrophique (maladie du muscle



COSYREL 5mg/5mg
30 comprimés pelliculés sécables
PPV : 98,10 DH
Servier Maroc - Casablanca

Notice : Information de l'utilisateur

COSYREL[®] 5 mg/5 mg comprimé pelliculé sécable
COSYREL[®] 5 mg/10 mg comprimé pelliculé sécable
COSYREL[®] 10 mg/5 mg comprimé pelliculé
COSYREL[®] 10 mg/10 mg comprimé pelliculé

Fumarate de bisoprolol / péridopril arginine

Veillez 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 « Quels sont les effets indésirables éventuels ? ».

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que COSYREL, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre COSYREL, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre COSYREL, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver COSYREL, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE COSYREL, Comprimé Pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteurs de l'enzyme de conversion, autres associations - code ATC : C09BX02. COSYREL contient 2 substances actives, le fumarate de bisoprolol et le péridopril arginine, dans un comprimé :

- Le fumarate de bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêta-bloquants. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.
- Le péridopril arginine est un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC). Il agit en dilatant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

COSYREL 5 mg/5 mg et COSYREL 10 mg/5 mg sont utilisés pour traiter l'hypertension artérielle et/ou l'insuffisance cardiaque chronique stable (lorsque le cœur est incapable de fournir suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme).

- Si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (Il est également préférable d'éviter de prendre COSYREL en début de grossesse, voir rubrique « Grossesse »).
- Si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité par un médicament contenant de l'alsikiren pour diminuer votre pression artérielle.
- Si vous êtes dialysé(e) ou si vous bénéficiez d'un autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, COSYREL peut ne pas être adapté.
- Si vous avez des problèmes rénaux avec diminution de l'apport sanguin au niveau rénal (sténose artérielle rénale).
- Si vous avez pris ou prenez actuellement sacubitril/valsartan, un médicament utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque, car le risque d'angio-œdème (gonflement rapide sous la peau dans une région telle que la gorge) est accru (voir les rubriques « Avertissements et précautions » et « Autres médicaments et COSYREL »).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre COSYREL, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes diabétique.
- Si vous avez une maladie rénale (transplantation rénale comprise) ou si vous êtes sous dialyse.
- Si vous avez une maladie du foie.
- Si vous avez une sténose aortique ou mitrale (rétrécissement de l'artère principale alimentant le cœur) ou une cardiomyopathie hypertrophique (maladie du muscle

LOT 231876 1
EXP 05 2025
PPV 40.00

الإكل بكأس

3 - ماهسي كيفية
الجرعة
الرجعة الاعتيادية
ماء

كيفية وطريقة التناول:

عن طريق الفم

وتيرة العلاج

يجب التقيد بدقة مع وصفة الطبيب.

مدة العلاج

يجب التقيد بدقة مع وصفة الطبيب.

4 - ما هي الآثار غير المرغوب فيها المحتملة؟

مثل جميع الأدوية. أنتي-سبا. 200 ملغ أقراص مغلقة يمكن أن يؤدي إلى آثار غير مرغوب فيها:

- نادرا : الغثيان والصداع.

- نادر جدا : طفح جلدي مع أو بدون حكة، ردود فعل حساسية نادرة جدا، بما في ذلك الشرى أو وذمة كوينك.

إذا لاحظتم آثار غير مرغوب فيها أخرى غير مذكورة أعلاه، أو إذا أصبحت إحدى الآثار حادة، يجب علم الطبيب أو الصيدلي.

5 - كيفية الاحتفاظ بأنتي-سبا. 200 ملغ أقراص مغلقة:

يجب حفظ الدواء بعيدا عن مرآى و تناول الأطفال
لا يجب استعمال هذا الدواء بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المسجل على العبوة.
يجب عدم رمي الأدوية في المجاري أو مع النفايات المنزلية، استفسروا الصيدلي عن طريقة التخلص من الأدوية غير المستعملة، ستسمح هذه التدابير بحماية البيئة، ليس هناك احتياطات خاصة للحفاظ.

6 - معلومات إضافية:

على ماذا يحتوي أنتي-سبا. 200 ملغ أقراص مغلقة ؟

ميينيفيرين هيدروكلوريد..... 200 ملغ.
لقرص واحد ملبس

المكونات الأخرى:

لاكتوز - هيدروكسي إيثيل سيليلوز - ساكاروز - أميلو كليكلولات الصوديوم - أيزوبول- أيسيل PH 102 - ستيريات المنغنيزوم - ماء مطهر.

التغليف: ديوكسيد التيتان - طالك - هيدروكسي بروبيل ميثيل سيليلوز - ماء مطهر
سواغات ذات تأثير معروف : لاکتوز، ساكاروز.

ما هو أنتي-سبا. 200 ملغ أقراص مغلقة ومحتوى العبوة الخارجية ؟

يقدم هذا الدواء على شكل أقراص مغلقة.
عبوة من فئة 30 قرصا مغلفا.

الصانع /صاحب رخصة التسويق:

مختبرات سوطيما ص. ب رقم 1، 27182 بوسكورة.

المغرب.

شروط صرف و وصف الدواء: القائمة II (الناحة C)

تاريخ مراجعة هذه النشرة : يوليوز 2012.

سوطيما
Sothema

أنتي-سبا. 200 ملغ عبوة من فئة 30 قرصا مغلفا مييفيرين هيدروكلوريد

المرجو قراءة هذه النشرة بعناية قبل تناول هذا الدواء لأنها تحتوي على معلومات قد تهتمكم.

احتفظوا بهذه النشرة فقد تحتاجون إلى إعادة قراءتها.

إن كان لديكم أي سؤال آخر إن كان لديكم شك. اطلبوا المزيد من المعلومات من طبيكم أو من صيدليكم.

لا قد تم الإيصاء بهذا الدواء لكم شخصيا. لا تعطوه أبدا لأي شخص آخر حتى في حالة أعراض مرضية مماثلة، فهذا الأمر قد يضر به.

إذا أصبح أحد الآثار غير المرغوب فيها خطيرا أو لاحظتم أن مفعولا غير مرغوب فيه غير نصوص عليه في هذه النشرة. أخبروا به طبيكم أو صيدليكم.

هذه النشرة:

1 - ما هو أنتي-سبا. 200 ملغ أقراص مغلقة و في أي حالات يمكن استعماله؟

2 - ما هي المعلومات التي يتعين معرفتها قبل تناول أنتي-سبا. 200 ملغ أقراص مغلقة؟

3 - ما هي كيفية تناول أنتي-سبا. 200 ملغ أقراص مغلقة؟

4 - ما هي الآثار غير المرغوب فيها المحتملة؟

5 - كيفية الاحتفاظ بأنتي-سبا. 200 ملغ أقراص مغلقة؟

6 - معلومات إضافية؟

1 - ما هو أنتي-سبا. 200 ملغ أقراص مغلقة و في أي حالات يمكن استعماله؟

مضاد للتشنج موجه للعضل

يستعمل لعلاج آلام التشنج للأنبوب الهضمي، المسالك الصفراوية و الإزراع العوي.

2 - ما هي المعلومات التي يتعين معرفتها قبل تناول أنتي-سبا. 200 ملغ أقراص مغلقة ؟

إذا أخبركم طبيكم عن عدم التحمل لأحد السكريات، يجب الاتصال بالطبيب قبل الشروع في الاستعمال

لا يجب أخذ أنتي-سبا. 200 ملغ أقراص مغلقة . في الحالات التالية:

في حالة الحساسية إلى أحد مكونات هذا الدواء أو الطفل ما حث 6 سنوات لنسب طريقة الاستعمال غير الفم (خفق).

في حالة الشك يجب استشارة الطبيب أو الصيدلي.

لا ينصح باستخدام هذا الدواء لدى المرضى الذين يعانون من عدم تحمل الفركتوز. متلازمة سوء الامتصاص الجلوكون و الجالاكتوز أو نقص سكريس / ايزومالتاز (أمراض وراثية نادرة)

لا ينصح باستخدام هذا الدواء لدى المرضى الذين يعانون من عدم تحمل الجالاكتوز. نقص اللاكتاز لآب أو متلازمة سوء الامتصاص الجلوكون و الجالاكتوز (أمراض وراثية نادرة).

تناول أو استعمال أدوية أخرى:

إن كنتم تناولون أو تناولتم حديثا دواء آخر، بما فيه دواء محصل عليه بدون وصفة طبية، استشيروا طبيكم أو صيدليكم.

الحمل والإرضاع:

من الأحسن عدم استعمال هذا الدواء أثناء الحمل. إذا كشفت أنك حامل وحده الطبيب يقرر أن تنصي العلاج.

لا يوصى بهذا الدواء عند المرأة المرضعة.

استشيروا طبيكم أو صيدليكم.

Maxi-Flore

Equilibre de la flore

P.P.C.: 99 DH

Lot: Diu:

F05/23 05/26

MAXI-FLORE EST UN SYMBIOTIQUE

Un symbiotique est l'association de pré-biotiques et de pro-biotiques.

Un pro-biotique est un complément alimentaire microbien vivant, qui améliore l'équilibre de la flore intestinale, renforçant ainsi les défenses immunitaires de l'organisme.

Un pré-biotique est un complément alimentaire, non digéré dans la partie supérieure du tube digestif, qui sert au développement des probiotiques.

Pourquoi est-il très important pour notre santé de posséder une bonne flore intestinale ?

Notre côlon contient plus de bactéries que l'organisme ne comporte de cellules.

Nous avons dans notre intestin, des germes pouvant nous rendre malade, dit "pathogènes", et des germes bénéfiques pour notre santé, dit "saprophytes".

A la naissance, l'intestin du nouveau né est stérile, et, en quelques heures il se trouve colonisé par des milliers de germes.

Les pro-biotiques font parti de ces germes saprophytes.

Ils agissent de plusieurs façons :

- Ils régulent la prolifération des germes pathogènes en occupant le terrain.

- Ils régulent la perméabilité intestinale en empêchant le passage de particules trop grosses, insuffisamment digérées, surtout pour les protéines, ainsi que le passage des antigènes bactériens.

- Ils assurent une bonne digestion et une bonne absorption des micro-nutriments.

- Ils augmentent la production de substances anti-inflammatoires, tout en diminuant la production d'autres substances responsables de certains mécanismes de l'inflammation.

ORIGINALITE DE MAXI-FLORE

Les comprimés de Maxi-Flore sont constitués de microbilles protégées par enrobage spécifique, qui les rendent gastro-résistantes, puis qui sont agglomérées entre elles par compression.

Ce procédé breveté, protège les constituants de Maxi-Flore de l'acidité de l'estomac.

Il est donc possible de croquer ou d'écraser les comprimés de Maxi-Flore pour les personnes qui ont de la difficulté à avaler, ou pour les enfants.

QUAND UTILISER MAXI-FLORE ?

Dans les troubles du transit intestinal.

En voyage pour éviter la "tourista".

A la suite d'un traitement avec des antibiotiques. Pour aider les défenses immunitaires.

Pour les personnes fragiles sur le plan intestinal.

COMMENT UTILISER MAXI-FLORE ?

Pour une cure d'entretien, prendre un comprimé ou un sachet par jour.

Dans les suites de prise d'antibiotiques prendre 1 comprimé ou un sachet avant chaque repas.

Pour les voyages à risque, prendre un comprimé ou un sachet par jour et passer à 2 ou 4 comprimés ou sachets si des problèmes apparaissent.

AVERTISSEMENT

La prise de Maxi-Flore ne dispense pas de prendre toutes les précautions d'usage et de bon sens lors de voyages à risques.

Distribué au Maroc par :

HYPHADIET - 9 Rue Rahal Meskini - FES

www.hyphadiet.com

LOT : 8/67
PER : 11 - 28
P.P.V : 28DH80

بيوتين

تستخدم هذا الدواء
لحاجة إلى إعادة فرامتها.
استشارة مع الطبيب أو الصيدلي قد

الحصول على مزيد من مسر
تم وصف هذا الدواء لكم خصيصا. لذا يتوجب عدم منح هذا الدواء لأي شخص آخر حتى في حال تظاق الأعراس لأن من شأن ذلك إلحاق الضرر به.
في حال الزيادة شدة الآثار غير المستحبة أو بروز أثر غير مستحب لم يتم الإشارة إليه بهذه النشرة الدوائية، المرجو إخبار الطبيب أو الصيدلي بذلك.

التقديم:
ترميذا 0,787 % حبيبات للمزيج المعلق للشراب ، قارورة من فئة 250 مل.
ترميذا 150 ملغ كبسولات، علبة من فئة 20

الكيميائية:
المادة الحيوية: ترميبوتين.

إسم الدواء	المادة الحيوية	السواغات
ترميذا 0,787 % حبيبات للمزيج المعلق للشراب	ترميبوتين - قصف - 0,787غ	الكبة الكافية من أجل 100 غرام
ترميذا 150 ملغ كبسولة	ترميبوتين - جابت - 150 ملغ لكل كبسولة	الكبة الكافية من أجل كبسولة واحدة

تصنيف الدواء:
دواء مضاد للتشنج الموجه للعضلات.

دواعي الاستعمال:
ينصح باستعمال هذا الدواء في علاج أعراض الآلام، اضطرابات العبور المعوي وعدم الارتياح المعوي المرتبطة بالاضطرابات الوظيفية المعوية.

موانع استعمال الدواء:
لا تتناول ترميذا أبدا في الحالات التالية:
لا ينصح باستعمال ترميبوتين عند الأطفال الأقل من سنتين
في حالة الحساسية ضد ترميبوتين أو أحد مكونات الدواء.
في حالة الشك، يتعين طلب مشورة الطبيب أو الصيدلي

تحذيرات خاصة واحتياطات الاستعمال:

ترميذا 0,787 % حبيبات للمزيج المعلق للشراب
لا ينصح باستعمال هذا الدواء ، نظرا لاحتوائه على السكروز وذلك في حالة عدم تحمل الفركتوز و في ظاهرة عدم امتصاص الكليكوز و الككتوز (مرض وراثي نادر).
يتحتوي ترميذا 0,787 % حبيبات للمزيج المعلق للشراب ، قارورة من فئة 250 مل ، على برايدروكسيسينوات المثلث ويمكن أن يؤدي ذلك إلى تفاعلات الحساسية (على الأرجح متأخرة).

احتياطات الاستعمال :

ترميذا 0,787 % حبيبات للمزيج المعلق للشراب
تحتوي 5 ملل من الشراب المعلق على 3 غرام من السكروز.
يجب أخذه بعين الاعتبار في الجرعة اليومية في حالة اتباع حمية خالية من السكر أو في حالة الإصابة بدهان السكري.
هذا الدواء لا ينصح باستعماله من طرف المرضى الذين يعانون من عدم تحمل السكروز (مرض وراثي).
في حالة الشك، يتعين طلب مشورة الطبيب أو الصيدلي.

التفاعلات مع أدوية أخرى:
الرجاء إبلاغ الطبيب أو الصيدلي إذا كنت تتناول أو تتناول مؤخرا أي أدوية أخرى من أي نوع، بما في ذلك الأدوية التي تم الحصول عليها دون وصفة طبية

التفاعلات مع الأطعمة والأشربة:

لا يوجد أي موضوع
التفاعلات مع منتجات الأعشاب أو الطب البديل:
لا يوجد أي موضوع

الحمل والإرضاع

الحمل
لا ينبغي تناول هذا الدواء في فترة الحمل إلا بناء على نصيحة طبيبك. وإذا اكتشفت بأنك حامل أثناء العلاج، فاستشري طبيبك فهو الوحيد الذي يمكنه أن يقرر ضرورة مواصلة العلاج.
الإرضاع
لا يمكن الإرضاع أثناء العلاج بهذا الدواء.
استشري الطبيب أو الصيدلي قبل تناول أي دواء.

الرياضيين:

لا يوجد أي موضوع

أثر الدواء على القدرة على سيطرة المركبات واستخدام الآلات:

لا يوجد أي موضوع:

السواغات ذات الآثار الملحوظة:

يتوي ترميذا 0,787 % حبيبات للمزيج المعلق للشراب على السكروز و برايدروكسيسينوات المثلث.

الجرعة، طريقة وأو موضع تناول الدواء:

الجرعة

إجتماع العائلات، يتعين الالتزام بوصفة الطبيب.

ترميذا 150 ملغ كبسولات

الجرعة الاعتيادية هي 300 ملغ في اليوم ، في أخذتين.

على وجه الاستثناء، يمكن الزيادة في هذه الجرعة إلى 600 ملغ في اليوم، في أخذتين أو ثلاث أخذات.

ترميذا 0,787 % حبيبات للمزيج المعلق للشراب:

البالغين :
اسمعة كبيرة ثلاث مرات في اليوم أثناء الوجبات الرئيسية.

في وجه الاستثناء، يمكن الزيادة في هذه الجرعة تدريجيا إلى غاية 6 ملاعق كبيرة في اليوم.

الأطفال:
من سنتين إلى 5 سنوات : 1 ملعقة صغيرة ثلاث مرات في اليوم

أكثر من 5 سنوات : 2 ملاعق صغيرة ثلاث مرات في اليوم

طريقة تناول الدواء

ترميذا 150 ملغ كبسولات

عن طريق الفم.

تبع الكبسولات مع كوب من الماء.

ترميذا 0,787 % حبيبات للمزيج المعلق للشراب:

عن طريق الفم.

طريقة تحضير المزيج المعلق للشراب:

إذمال الماء المهدى غير الغازي أو المثلج غير مراحل إلى غاية عنق القارورة.

تلق القارورة وتحرك تدريجيا إلى غاية الحصول على خليط متجانس.

يصح المحلول جاهزا للاستعمال.

من المناسب تحريك القارورة جيدا قبل الاستعمال.

جرعة زائدة:

إذا تناولت كمية من ترميذا 150 ملغ كبسولات، أو من ترميذا 0,787 % حبيبات للمزيج المعلق للشراب في قارورة من فئة 250 مل، أكثر مما ينبغي :

في حالة الجرعة المفرطة، استشر طبيبك.

تعليمات في حال نسيان تناول جرعة واحدة أو عدة جرعات:

لا يوجد أي موضوع.

خطر الإصابة بمتلازمة الانسحاب:

لا يوجد أي موضوع.

آثار غير مستحبة:

كثالي الأدوية، يمكن ترميذا التسبب في ظهور أعراض غير مستحبة لا يعانى منها كل المرضى الذين يتناولون هذا الدواء.

- تفاعلات جلدية نادرة.

إن شعرت بأي أثر غير مستحب، المرجو إخبار الطبيب أو الصيدلي. ينطبق ذلك كذلك على أي أثر غير مستحب لم يرد ذكره بهذه النشرة.

التفزين

ترميذا 150 ملغ كبسولات

ليست هناك احتياطات خاصة للتفزين.

ترميذا 0,787 % حبيبات للمزيج المعلق للشراب: قارورة من فئة 250 ملل

قبل التحضير : ليست هناك احتياطات خاصة للتفزين.

بعد التحضير : لا يجب الاحتفاظ بالمحلول أكثر من أربعة أسابيع.

يرمى إبعاد الدواء عن متناول الأطفال.

شروط التسليم

التأه رقم 2

انتهاء الصلاحية

يرمى عدم استعمال ترميذا بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المدرج على ظهر العبوة.

تاريخ مراجعة النشرة :

غشت 2017



مختبرات فارما 5

21، نيلة البيوق - الدار البيضاء - المغرب

موقع التصنيع: المنطقة الصناعية اولاد صالح - بوسكورة - المغرب

باسمى لحلو فلال - صيدلي مسؤول

OEDES® 20 mg

Microgranules gastro-résistants en boîtes de 7, 14, 28 et 56 (l'empirazole)

COOPER PHARMA
PPV : 92,50 DH

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice et des informations ci-dessous.
 Ce médicament est un médicament à prescription médicale. Il ne doit être utilisé que sur avis médical.
 Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
 Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même à faible dose.
 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 OEDES® 20 mg et dans quel cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre OEDES® 20 mg ?
3. Comment les effets indésirables sont-ils surveillés ?
4. Comment conserver OEDES® 20 mg ?
5. Informations supplémentaires

Classé pharmacothérapeutique :

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

Chetix les adresses :

Le niveau de l'osophasge (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraîne un mal de gorge gastro-oesophagien (MGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'osophasge et irrite la gorge à l'estomac, entraînant douleur, inflammation et brûlures.

Chetix les enfants :

OEDES 20 mg peut être utilisé pour la gastro-oesophagienne (MGO) chez les enfants de 12 ans et plus. Le poids corporel doit être d'au moins 20 kg. Le poids corporel doit être d'au moins 20 kg. Le poids corporel doit être d'au moins 20 kg.

Chetix les adultes :

Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des nausées, vomissements et brûlures de la gorge à l'estomac, entraînant un mal de gorge gastro-oesophagien (MGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'osophasge et irrite la gorge à l'estomac, entraînant douleur, inflammation et brûlures.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE OEDES 20 mg, granules gastro-résistants ?

Ne prenez jamais OEDES 20 mg, granules gastro-résistants, si vous êtes allergique (à l'empirazole ou à l'un des autres composants contenus dans OEDES 20 mg).

Si vous êtes allergique à l'empirazole ou à l'un des autres composants contenus dans OEDES 20 mg, ne prenez pas OEDES 20 mg. Si vous êtes allergique à l'empirazole ou à l'un des autres composants contenus dans OEDES 20 mg, ne prenez pas OEDES 20 mg. Si vous êtes allergique à l'empirazole ou à l'un des autres composants contenus dans OEDES 20 mg, ne prenez pas OEDES 20 mg.

3. COMMENT PRENDRE OEDES 20 mg, granules gastro-résistants ?

Prenez OEDES 20 mg, granules gastro-résistants, avec un verre d'eau. Prenez OEDES 20 mg, granules gastro-résistants, avec un verre d'eau. Prenez OEDES 20 mg, granules gastro-résistants, avec un verre d'eau.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ?

Comme vous les médicaments, OEDES 20 mg peut provoquer certains effets indésirables. Les effets indésirables les plus fréquents sont : maux de tête, douleurs à l'estomac, nausées, vomissements, brûlures de la gorge à l'estomac, douleurs à l'estomac, douleurs à l'estomac, douleurs à l'estomac.

5. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Les autres effets indésirables sont : maux de tête, douleurs à l'estomac, nausées, vomissements, brûlures de la gorge à l'estomac, douleurs à l'estomac, douleurs à l'estomac, douleurs à l'estomac.

6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Les autres effets indésirables sont : maux de tête, douleurs à l'estomac, nausées, vomissements, brûlures de la gorge à l'estomac, douleurs à l'estomac, douleurs à l'estomac, douleurs à l'estomac.

7. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Les autres effets indésirables sont : maux de tête, douleurs à l'estomac, nausées, vomissements, brûlures de la gorge à l'estomac, douleurs à l'estomac, douleurs à l'estomac, douleurs à l'estomac.

8. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Les autres effets indésirables sont : maux de tête, douleurs à l'estomac, nausées, vomissements, brûlures de la gorge à l'estomac, douleurs à l'estomac, douleurs à l'estomac, douleurs à l'estomac.

pendant, si vous êtes à l'hôpital, informez votre médecin. Si vous êtes à l'hôpital, informez votre médecin. Si vous êtes à l'hôpital, informez votre médecin.

1. QU'EST-CE QUE OEDES 20 mg, granules gastro-résistants ?

OEDES 20 mg, granules gastro-résistants, est un médicament à prescription médicale. Il est utilisé pour le traitement de la gastro-oesophagienne (MGO). OEDES 20 mg, granules gastro-résistants, est un médicament à prescription médicale. Il est utilisé pour le traitement de la gastro-oesophagienne (MGO).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE OEDES 20 mg, granules gastro-résistants ?

Ne prenez jamais OEDES 20 mg, granules gastro-résistants, si vous êtes allergique (à l'empirazole ou à l'un des autres composants contenus dans OEDES 20 mg).

3. COMMENT PRENDRE OEDES 20 mg, granules gastro-résistants ?

Prenez OEDES 20 mg, granules gastro-résistants, avec un verre d'eau. Prenez OEDES 20 mg, granules gastro-résistants, avec un verre d'eau. Prenez OEDES 20 mg, granules gastro-résistants, avec un verre d'eau.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ?

Comme vous les médicaments, OEDES 20 mg peut provoquer certains effets indésirables. Les effets indésirables les plus fréquents sont : maux de tête, douleurs à l'estomac, nausées, vomissements, brûlures de la gorge à l'estomac, douleurs à l'estomac, douleurs à l'estomac, douleurs à l'estomac.

5. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Les autres effets indésirables sont : maux de tête, douleurs à l'estomac, nausées, vomissements, brûlures de la gorge à l'estomac, douleurs à l'estomac, douleurs à l'estomac, douleurs à l'estomac.

6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Les autres effets indésirables sont : maux de tête, douleurs à l'estomac, nausées, vomissements, brûlures de la gorge à l'estomac, douleurs à l'estomac, douleurs à l'estomac, douleurs à l'estomac.

Les autres effets indésirables sont : maux de tête, douleurs à l'estomac, nausées, vomissements, brûlures de la gorge à l'estomac, douleurs à l'estomac, douleurs à l'estomac, douleurs à l'estomac.