

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

- L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement 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 une fois par an.



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

Déclaration de Maladie

M23- N° 0030397

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 10525 Société : 203141
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☒ Autre :
 Nom & Prénom : ABOUHAYANE Youssef
 Date de naissance : 01-01-1968
 Adresse : Residence one Hill Imb 9 Apt 6
 Ville verte Bouskoura
 Tél : 0664869562 Total des frais engagés : 1167,60 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. BETTACHE Achraf
Médecine Générale
Bd Oued Issaout Ave 80, N36
Oulfa - Casablanca
Tél : 06 45 55 06 54

Date de consultation : 26/03/2024

Nom et prénom du malade : ABOUHAYANE Youssef

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint

Nature de la maladie : Diabète + anxiété + cardiopathie

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 : Casablanca

Le : 08/04/2024

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

Adresses Mails utiles

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

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

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge
Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES				
Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
26/03/2024	C1		200 Dh	<p>Dr. BETTACHE Agnès Médecine Générale Bd Oued Tassout, Rue 80, N°36 Oulfa - Casablanca Tél 06 45 05 06 54</p>

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<p>MACIE WILAYA MOULOUYA ZEKRI Abdelati Docteur en Pharmacie 22-224 Bd Oued Moulouya El Oulfa splanca - Tel : 0522.90.57.13 CE : 002291220000071</p>	<p>26/03/2024</p>	<p>367,60</p>
<p>PHARMACIE MOHAMMED EL SALHI Pharmacie</p>	<p>26/03/24</p>	<p>600.00</p>

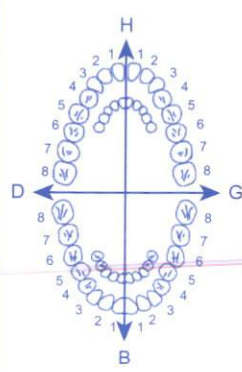
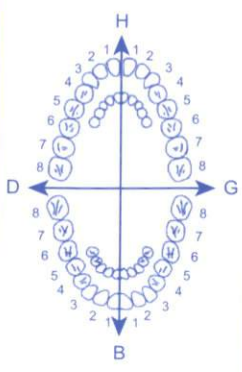
[illegible][illegible]

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient															
				<div style="display: flex; justify-content: space-between; align-items: flex-start;"> <div style="width: 40%;"> COEFFICIENT DES TRAVAUX </div> <div style="width: 50%; text-align: right;"> <input style="width: 100%;" type="text"/> </div> </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between; align-items: flex-start; margin-top: 20px;"> <div style="width: 40%;"> MONTANTS DES SOINS </div> <div style="width: 50%; text-align: right;"> <input style="width: 100%;" type="text"/> </div> </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between; align-items: flex-start; margin-top: 20px;"> <div style="width: 40%;"> DEBUT D'EXECUTION </div> <div style="width: 50%; text-align: right;"> <input style="width: 100%;" type="text"/> </div> </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between; align-items: flex-start; margin-top: 20px;"> <div style="width: 40%;"> FIN D'EXECUTION </div> <div style="width: 50%; text-align: right;"> <input style="width: 100%;" type="text"/> </div> </div>														
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																	
	<table style="margin: auto; border-collapse: collapse;"> <tr> <td colspan="2" style="text-align: center;">H</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">25533412</td> <td style="text-align: center;">21433552</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">00000000</td> <td style="text-align: center;">00000000</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">D</td> <td style="text-align: center;">G</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">00000000</td> <td style="text-align: center;">00000000</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">35533411</td> <td style="text-align: center;">11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2" style="text-align: center;">B</td> </tr> </table>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		<div style="display: flex; justify-content: space-between; align-items: flex-start;"> <div style="width: 40%;"> COEFFICIENT DES TRAVAUX </div> <div style="width: 50%; text-align: right;"> <input style="width: 100%;" type="text"/> </div> </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between; align-items: flex-start; margin-top: 20px;"> <div style="width: 40%;"> MONTANTS DES SOINS </div> <div style="width: 50%; text-align: right;"> <input style="width: 100%;" type="text"/> </div> </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between; align-items: flex-start; margin-top: 20px;"> <div style="width: 40%;"> DATE DU DEVIS </div> <div style="width: 50%; text-align: right;"> <input style="width: 100%;" type="text"/> </div> </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between; align-items: flex-start; margin-top: 20px;"> <div style="width: 40%;"> DATE DE L'EXECUTION </div> <div style="width: 50%; text-align: right;"> <input style="width: 100%;" type="text"/> </div> </div>
	H																	
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	B																	
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession																	

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. BETTACHE ACHRAF

Médecine Générale

Lauréat de la Faculté de Médecine
et de Pharmacie de Casablanca



الدكتور بطاش أشرف
الطب العام

مركز كلية الطب والصيدلة
بالحمامات البيضاء

ORDONNANCE

Casablanca, le: 26/03/2024

00 Mr ABOUHAYANE YOUSSEF.

- 1250 x 4 1). ADO 500 mg ColBates de 50 p
Aper 2 l jdt 03 mois (AS)
- 160.00 x 4 2). Codefine Bandelitte glycin (ColBates)
1 même x 3 l jdt
600.00
18,70 3). Dolipyrine sachets
Sachet x 2 l jdt (AS)
- 47,90 4). Algixène
1 prise x 2 l jdt (AS)
- 23,10 5). Dysmanxia cp
1 cp 1 l jdt soir (AS)

PHARMACIE WILAYA MOULOUIYA
ZEKRI Abdelati
Docteur en Pharmacie
220-222-224 Bd Oued Moulouya El Oulfa
Casablanca - Tel: 0522.90.51.13
ICE: 002291220000071

Dr. BETTACHE Achraf
Médecine Générale
Bd Oued Tassaout, Rue 80, N°36
Oulfa - Casablanca
Tel: 06 45 55 06 54

Bd, Oued Tassaout, Gr «E» Rue 80 N°36, 1er étage, Lot El Oulfa-Casablanca

Tél. : 05 22 91 50 40

91,00

6). Eucarbon

rep a 2 l/

30,80

7). Trimedab singe

1 ca s a 2 l/

73,80

8). heparnat

rep a 2 l/

12,30

9). Contalax

rep a 2 l/

Dr. BETTACHE Achraf
Médecine Générale
Bd Oued Tassanout, Rue 80, N36
Oulfa - Casablanca
Tél : 06 45 55 06 54

PHARMACIE WILAYA MOULOUIYA
ZÉKRI Abdelati
Docteur en Pharmacie
20-222-224 Bd Oued Moulouya El Oulfa
Casablanca - Tél : 0522.90.51.13
ICE : 002291220000077

T = 367,60

ADO®

Metformine

Formes et Présentations :

- Comprimés pelliculés à 1000 mg : boîtes de 30 - 60 et 90 comprimés.
- Comprimés pelliculés à 850 mg : boîtes de 30 et 60 comprimés.
- Comprimés pelliculés à 500 mg : boîte de 50 comprimés.

Composition :

ADO® 1000 mg	
Metformine chlorhydrate	1000mg
(soit en metformine 780mg)	
Excipients q.s.p	1 comprimé
ADO® 850 mg	
Metformine chlorhydrate	850mg
(soit en metformine 663mg)	
Excipients q.s.p	1 comprimé
ADO® 500 mg	
Metformine chlorhydrate	500mg
(soit en metformine 390mg)	
Excipients q.s.p	1 comprimé

Propriétés :

la metformine est un antidiabétique de la famille des biguanides.

Indications :

- Traitement du diabète de type 2, lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique ne sont pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique.
- ADO® peut être utilisé seul ou en association avec des antidiabétiques oraux ou avec l'insuline.

Contre-indications :

- Hypersensibilité au chlorhydrate de metformine,
- Diabète acidocétosique, précoma diabétique,
- Insuffisance rénale ou altération de la fonction rénale,
- Affections aiguës susceptible d'altérer la fonction rénale telles que déshydratation, infection grave, choc, administration intramusculaire des produits de contraste iodés,
- Maladie aiguë hypoxie tissulaire respiratoire, infection,
- Insuffisance hépatique aiguë,
- Allaitement,
- Exploration de (UV-angiographie) diabétiques, en traitement 48 h avant l'examen.

Précautions d'emploi :

La metformine est rare mais grave si vos reins ne fonctionnent pas. Le risque d'acidose de diabète non compensé par la consommation d'aliments lactiques sont des

(douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. Si vous vous trouvez dans cette situation, vous aurez peut-être besoin d'être hospitalisé(e) immédiatement pour recevoir un traitement car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre ADO® et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

ADO® à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez ADO® en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémisants, l'insuline, les méglitinides), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

Interactions médicamenteuses et autres interactions :

Ne consommez pas d'alcool pendant que vous prenez ce médicament. L'alcool peut augmenter les risques d'acidose lactique, particulièrement si votre foie est défaillant ou si vous êtes en sous-nutrition. Ceci s'applique également aux médicaments contenant de l'alcool.

Prévenez votre médecin si vous prenez ADO® en même temps que l'un des médicaments suivants. Il pourra alors être nécessaire de contrôler plus souvent votre glycémie ou d'ajuster la dose de ADO® :

- Si vous devez recevoir une injection de produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine, par exemple pour une radiographie ou un scanner.

LOT : 4667
PER : 05 - 26
P.P.V : 17 DH 50

ADO® un
ns.
de l'eau
d'urine),
iques
és pour
ses
vères de la
diabète.
autre
anu sans
votre

ndant la
traiter le
l'insuline pour

ADO®

Metformine

Formes et Présentations :

- Comprimés pelliculés à 1000 mg : boîtes de 30 - 60 et 90 comprimés.
- Comprimés pelliculés à 850 mg : boîtes de 30 et 60 comprimés.
- Comprimés pelliculés à 500 mg : boîte de 50 comprimés.

Composition :

ADO® 1000 mg	
Metformine chlorhydrate	1000mg
(soit en metformine 780mg)	
Excipients q.s.p	1 comprimé
ADO® 850 mg	
Metformine chlorhydrate	850mg
(soit en metformine 663mg)	
Excipients q.s.p	1 comprimé
ADO® 500 mg	
Metformine chlorhydrate	500mg
(soit en metformine 390mg)	
Excipients q.s.p	1 comprimé

Propriétés :

la metformine est un antidiabétique de la famille des biguanides.

Indications :

- Traitement du diabète de type 2, lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique ne sont pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique.
- ADO® peut être utilisé seul ou en association avec des antidiabétiques oraux ou avec l'insuline.

Contre-indications :

- Hypersensibilité au chlorhydrate de metformine,
- Diabète acidocétosique, précoma diabétique,
- Insuffisance rénale ou altération de la fonction rénale,
- Affections aiguës susceptible d'altérer la fonction rénale telles que déshydratation, infection grave, choc, administration intramusculaire des produits de contraste iodés,
- Maladie aiguë hypoxie tissulaire respiratoire, infection,
- Insuffisance hépatique aiguë,
- Allaitement,
- Exploration de (UV-angiographie) diabétiques, en traitement 48 h l'examen.

Précautions d'

La metformine est rare mais grave si vos reins ne fonctionnent pas. Le risque d'acidose de diabète non compensée par la consommation d'aliments lactiques sont des v

(douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. Si vous vous trouvez dans cette situation, vous aurez peut-être besoin d'être hospitalisé(e) immédiatement pour recevoir un traitement car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre ADO® et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

ADO® à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez ADO® en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémisants, l'insuline, les méglitinides), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

Interactions médicamenteuses et autres interactions :

Ne consommez pas d'alcool pendant que vous prenez ce médicament. L'alcool peut augmenter les risques d'acidose lactique, particulièrement si votre foie est défaillant ou si vous êtes en sous-nutrition. Ceci s'applique également aux médicaments contenant de l'alcool.

Prévenez votre médecin si vous prenez ADO® en même temps que l'un des médicaments suivants. Il pourra alors être nécessaire de contrôler plus souvent votre glycémie ou d'ajuster la dose de ADO® :

- Si vous devez recevoir une injection de produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine, par exemple pour une radiographie ou un scanner.

LOT : 4667
PER : 05 - 26
P.P.V : 17 DH 50

ADO® un
ns.
de l'eau
d'urine),
iques
és pour
ses
vères de la
diabète.
autre
anu sans
votre

ndant la
traiter le
l'insuline pour

ADO®

Metformine

Formes et Présentations :

- Comprimés pelliculés à 1000 mg : boîtes de 30 - 60 et 90 comprimés.
- Comprimés pelliculés à 850 mg : boîtes de 30 et 60 comprimés.
- Comprimés pelliculés à 500 mg : boîte de 50 comprimés.

Composition :

ADO® 1000 mg
Metformine chlorhydrate 1000mg
(soit en metformine 780mg)

Excipients q.s.p 1 comprimé

ADO® 850 mg
Metformine chlorhydrate 850mg
(soit en metformine 663mg)

Excipients q.s.p 1 comprimé

ADO® 500 mg
Metformine chlorhydrate 500mg
(soit en metformine 390mg)

Excipients q.s.p 1 comprimé

Propriétés :

la metformine est un antidiabétique de la famille des biguanides.

Indications :

- Traitement du diabète de type 2, lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique ne sont pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique.
- ADO® peut être utilisé seul ou en association avec des antidiabétiques oraux ou avec l'insuline.

Contre-indications :

- Hypersensibilité au chlorhydrate de metformine,
- Diabète acidocétosique, précoma diabétique,
- Insuffisance rénale ou altération de la fonction rénale,
- Affections aiguës susceptible d'altérer la fonction rénale telles que déshydratation, infection grave, choc, administration intramusculaire des produits de contraste iodés,
- Maladie aiguë hypoxie tissulaire respiratoire, infection,
- Insuffisance hépatique aiguë,
- Allaitement,
- Exploration de (UV-angiographie) diabétiques, en traitement 48 h l'examen.

Précautions d'

La metformine est rare mais grave si vos reins ne fonctionnent pas. Le risque d'acidose de diabète non compensé par la consommation d'aliments lactiques sont des v

(douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. Si vous vous trouvez dans cette situation, vous aurez peut-être besoin d'être hospitalisé(e) immédiatement pour recevoir un traitement car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre ADO® et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

ADO® à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez ADO® en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémisants, l'insuline, les méglitinides), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

Interactions médicamenteuses et autres interactions :

Ne consommez pas d'alcool pendant que vous prenez ce médicament. L'alcool peut augmenter les risques d'acidose lactique, particulièrement si votre foie est défaillant ou si vous êtes en sous-nutrition. Ceci s'applique également aux médicaments contenant de l'alcool.

Prévenez votre médecin si vous prenez ADO® en même temps que l'un des médicaments suivants. Il pourra alors être nécessaire de contrôler plus souvent votre glycémie ou d'ajuster la dose de ADO® :

- Si vous devez recevoir une injection de produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine, par exemple pour une radiographie ou un scanner.

LOT : 4667
PER : 05 - 26
P.P.V : 17 DH 50

ADO® un
ns.
de l'eau
d'urine),
iques
és pour
ses
vères de la
diabète.
autre
anu sans
votre

ndant la
traiter le
l'insuline pour

ADO®

Metformine

Formes et Présentations :

- Comprimés pelliculés à 1000 mg : boîtes de 30 - 60 et 90 comprimés.
- Comprimés pelliculés à 850 mg : boîtes de 30 et 60 comprimés.
- Comprimés pelliculés à 500 mg : boîte de 50 comprimés.

Composition :

ADO® 1000 mg
Metformine chlorhydrate 1000mg
(soit en metformine 780mg)

Excipients q.s.p 1 comprimé

ADO® 850 mg
Metformine chlorhydrate 850mg
(soit en metformine 663mg)

Excipients q.s.p 1 comprimé

ADO® 500 mg
Metformine chlorhydrate 500mg
(soit en metformine 390mg)

Excipients q.s.p 1 comprimé

Propriétés :

la metformine est un antidiabétique de la famille des biguanides.

Indications :

- Traitement du diabète de type 2, lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique ne sont pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique.
- ADO® peut être utilisé seul ou en association avec des antidiabétiques oraux ou avec l'insuline.

Contre-indications :

- Hypersensibilité au chlorhydrate de metformine,
- Diabète acidocétosique, précoma diabétique,
- Insuffisance rénale ou altération de la fonction rénale,
- Affections aiguës susceptible d'altérer la fonction rénale telles que déshydratation, infection grave, choc, administration intramusculaire des produits de contraste iodés,
- Maladie aiguë hypoxie tissulaire respiratoire, infection,
- Insuffisance hépatique aiguë,
- Allaitement,
- Exploration de (UV-angiographie) diabétiques, en traitement 48 h l'examen.

Précautions d'

La metformine est rare mais grave si vos reins ne fonctionnent pas. Le risque d'acidose de diabète non compensée par la consommation d'aliments lactiques sont des v

(douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. Si vous vous trouvez dans cette situation, vous aurez peut-être besoin d'être hospitalisé(e) immédiatement pour recevoir un traitement car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre ADO® et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

ADO® à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez ADO® en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémisants, l'insuline, les méglitinides), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

Interactions médicamenteuses et autres interactions :

Ne consommez pas d'alcool pendant que vous prenez ce médicament. L'alcool peut augmenter les risques d'acidose lactique, particulièrement si votre foie est défaillant ou si vous êtes en sous-nutrition. Ceci s'applique également aux médicaments contenant de l'alcool.

Prévenez votre médecin si vous prenez ADO® en même temps que l'un des médicaments suivants. Il pourra alors être nécessaire de contrôler plus souvent votre glycémie ou d'ajuster la dose de ADO® :

- Si vous devez recevoir une injection de produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine, par exemple pour une radiographie ou un scanner.

LOT : 4667
PER : 05 - 26
P.P.V : 17 DH 50

ADO® un
ns.
de l'eau
d'urine),
iques
és pour
ses
vères de la
diabète.
autre
anu sans
votre

ndant la
traiter le
l'insuline pour

HEPANAT®

le dieci erbe

Composition par comprimé de 400 mg :

Rhamnus purshiana écorce 85,4 mg. Jus d'aloë ferox 64 mg. Foeniculum vulgare graines 53,4 mg. Cassia angustifolia feuilles 42,7 mg. Glycyrrhiza glabra racine 16 mg. Gentiana lutea racine 16 mg. Taraxacum officinale racine 10,7 mg. Rhamnus alpinus écorce 10,7 mg. Rheum palmatum racine 10,7 mg. Marrubium vulgare sommités fleuries 10,7 mg. Maltodextrine ; agent de charge : Cellulose microcristalline ; antiagglomérants : sels de magnésium d'acides gras, dioxyde de silicium ; agents de revêtement : Hydroxypropylméthylcellulose, acides gras, cellulose microcristalline.

Propriétés :

Confort

Conseils

2 à 4 con

Précauti

- Ne pas
- Ne pas

هپانات

قرص 40

A consommer de
préférence avant fin :

Lot n°

73,80 DH

03/2026

Z083G

SYSTEME DE QUALITE
CERTIFIE ISO 9001:2015
PAR CERTIQUALITY

Produit Fabriqué par ESNAPARM
Via delle Industrie 1 Albissola Marina (SV) ITALY esi.it
Importé et distribué par ESNAPHARM 7, Rue Abdelmajid
Benjeloun - Maarif extension - Casablanca

ENOHN020-002

Trimedat[®]

Trimébutine

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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 pharmacien.

PRESENTATION

TRIMEDAT[®] 0,787% granulés pour suspension buvable, flacon de 250ml.

TRIMEDAT[®] 150 mg gélule, boîte de 20.

COMPOSITION

Substance active : Trimébutine

Nom du médicament	Substance active	Excipients
TRIMEDAT [®] 0,787% granulés pour suspension buvable	Trimébutine base.....0,787g	q.s.p. 100 g
TRIMEDAT [®] 150 mg gélule	Trimébutine maléate.....150mg par gélule	q.s.p. 1 gélule

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antispasmodique musculotrope.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament est indiqué dans le traitement symptomatique des douleurs, des troubles du transit et de l'inconfort intestinal liés aux troubles fonctionnels intestinaux.

CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais TRIMEDAT[®] :

- La trimébutine est contre-indiquée chez l'enfant de moins de 2 ans.

- En cas d'hypersensibilité à la trimébutine ou à l'un des autres composants.

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

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Mises en garde spéciales

TRIMEDAT[®] 0,787% granulé

En raison de la présence d'

d'intolérance au fructose, et

(maladies métaboliques ra

TRIMEDAT[®] 0,787% granulé

parahydroxybenzoate de m

(éventuellement retardées

Précautions d'emploi

TRIMEDAT[®] 0,787% granulé

5 ml de la suspension recon

Il faut en tenir compte dans

diabète.

Il est déconseillé chez les pa

héréditaire).

EN CAS DE DOUTE NE PAS HE

PHARMACIEN.

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS

Si vous prenez ou avez pris ré

obtenu sans ordonnance, par

INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTATIONS

Sans objet.

INTERACTIONS AVEC LES PRODUITS D'HERBES MEDICALES

Sans objet.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse

Ce médicament ne sera utilisé

médecin. Si vous découvrez qu

votre médecin car lui seul peut

Allaitement

Il est préférable de ne pas pren

Demandez conseil à votre méde

médicament.

SPORTIFS

Sans objet.

EFFETS SUR L'APTITUDE A CONDUIRE DES VEHICULES

MACHINES

Sans objet.

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

TRIMEDAT[®] 0,787% granulés pour suspension buvable en flacon de 250 ml contient du saccharose et du parahydroxybenzoate de méthyle.

POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION

Posologie

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

TRIMEDAT[®] 150 mg gélules :

La posologie usuelle est de 300 mg par jour en 2 prises.

Exceptionnellement, cette posologie peut être augmentée jusqu'à 600 mg par jour en 2 à 3 prises.

Le traitement doit être de courte durée.

TRIMEDAT[®] 0,787% granulé pour suspension buvable

Adultes :

1 cuillère à soupe 3 fois par jour au cours des principaux repas.

Exceptionnellement, cette posologie peut être augmentée jusqu'à 6 cuillères à soupe par jour.

Enfants :

- De 2 ans à 5 ans : 1 cuillère à café 3 fois par jour

- Au-dessus de 5 ans : 2 cuillères à café 3 fois par jour.

Mode et voie d'administration :

TRIMEDAT[®] 150 mg gélules :

Voie orale.

Les gélules doivent être avalées avec un verre d'eau.

TRIMEDAT[®] 0,787% granulé pour suspension buvable

Voie orale.

PREPARATION DE LA SUSPENSION BUVALE INSTANTANEE

• Introduire de l'eau minérale non gazeuse ou bouillie refroidie par étapes jusqu'au col du flacon.

• Fermer et agiter le flacon au fur et à mesure jusqu'à obtention d'un mélange homogène.

• la suspension est prête à l'emploi

• il convient d'agiter le flacon avant chaque utilisation.

SURDOSAGE

Si vous avez pris plus de TRIMEDAT[®] 150 mg gélules, ou TRIMEDAT[®] 0,787% granulé pour suspension buvable que vous n'auriez dû :

EN CAS DE SURDOSAGE, CONSULTEZ VOTRE MEDECIN.

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

TRIMEDAT[®] est susceptible d'avoir des effets indésirables et.

es non mentionnés dans cette notice, ou si graves, veuillez en informer votre médecin ou

BLES :

indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre effet indésirable qui ne serait pas mentionné nt déclarer les effets indésirables directement ou nce. En signalant les effets indésirables, vous ations sur la sécurité du médicament.

rvation

sion buvable :

iculières de conservation.

ble ne doit pas être conservée plus de 4

préemption figurant sur le conditionnement

LOT : 7128
PER : 09 - 28
P.P.V : 30 DH 80

Pharma 5

21 rue des Asphodèles - Casablanca - Maroc

PHARMA 5

Site de fabrication: Zone Industrielle Ouled Saleh - Bouskoura - Maroc

Yasmine LAHLOU FILALI - Pharmacien Responsable

النشرة : معلومات خاصة بالمستخدم

تسمية الدواء

أوكاربون®

علب من 30 و 100 قرصا

مسحوق فحم نباتي، خلاصة الرواندة، أوراق السناء، كبريت منقى

المرجو قراءة هذه النشرة بأكملها قراءة متأنية قبل أن تستعملوا هذا الدواء لأنها تحتوي على معلومات مهمة بالنسبة لكم.

يجب عليكم دائما أخذ هذا الدواء باتباع دقة المعلومات المقدمة في هذه النشرة أو من عند طبيبكم أو الصيدلي.

- احتفظوا بهذه النشرة، لأنكم قد تحتاجون إلى قراءتها من جديد.

- توجهاوا لطبيبكم أو الصيدلي في أجل أي نصيحة أو معلومة أخرى.

- إذا شعرتكم بأحد الآثار الجانبية أبلغوا طبيبكم أو الصيدلي بها أو لاحظتم بأحد آثار جانبية أخرى لم تذكر في هذه النشرة.

- يجب عليكم التوجه إلى طبيبكم في حال لم تشعرتم بأي تحسن أو إذا كنتم تشعرتم بيسوء من بعد الاستعمال

في هذه النشرة :

1. ما هو أوكاربون وما هي حالات استعماله ؟
2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل استعمال أوكاربون ؟
3. كيف يستعمل هذا الدواء ؟
4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة ؟
5. كيف تحفظ دواء أوكاربون ؟
6. معلومات إضافية

1. ما هو أوكاربون وما هي حالات استعماله ؟

الصفيف الدوائي العلاجي :
ملين، السينوسويد، الرزم A06AB06 ATC

دواعي الاستعمال :

أوكاربون ينحوي فقط على عناصر نباتية ومعدنية فعالة الفعول لديه تأثير مزدوج، منظف لطيفة الأمعاء، وملين خفيف.

ويجدينا في بتمتد سموم البكتيريا والسموم الناجمة عن عملية الهضم بالبطء يقومون بالبطء السريع السموم المتبقية بالفحم، يستعمل ذلك أوكاربون لديه تأثير مطهر طفيف للأمعاء، مضاد للتشنج ومنعم، يسوء، في الحالات التالية :

- تمنع أو يخفف
- التسمم بالغازات، سخام، خروج الغازات
- كسل الأمعاء
- كسل الأمعاء

تأثير العلاج على القدرة على القيادة أو استعمال الآلات

يكون موضوع

سوانعات ذات تأثير معيروف

يقضي هذا الدواء على السكرور، لا ينصح باستخدام هذا الدواء عند المرضى الذين يعانون من عدم تحمل الفركتوز، متلازمة سوء امتصاص الكليكتور والجلكتوز، أو نقص في سوكريس/البروماليز (الأمراض الوراثية النادرة).

3. كيف يستعمل دواء أوكاربون ؟

تعليمات للاستخدام السليم

يجوز موضوع

الجرعة، طريقة، تردد أخذ الدواء ومدة العلاج :

البالغون والأطفال ابتداء من 12 سنة.

من 1 إلى 2 أقراص، ثلاث مرات / اليوم أثناء أو بعد الوجبات للحصول على تأثير ملين خفيف وخفف.

التنظيف

الخ...

علاج

2 إلى

من 1

طرية

عن

تناوا

البر

يكون

الاعمال

إذا حدث

المسهلات ينصح

في القدرة على تحمل مركبات الجيتال.

حدوث الإسهال هو علامة على تجاوز الجرعة، والدواء يجب إما إيقافه أو النقص من الجرعة.

يجب إخبار الطبيب أو الصيدلي فوراً.

الاحتياطات اللازمة في حال تسيان جرعة أو أكثر

يجوز موضوع

إرشادات عند الحاجة متعلقة بخطر الإدمان

يجوز موضوع

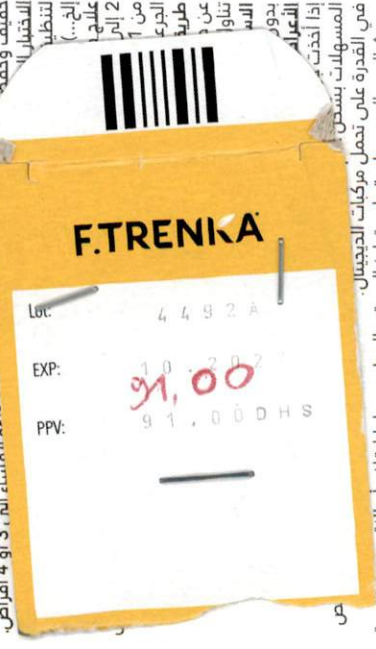
4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة ؟

مثل أي دواء، يمكن لهذا الدواء أن يتسبب عند بعض المرضى في ظهور آثار جانبية غير مرغوب فيها.

ليس هناك أي أثر جانبي في حال احترام الجرعة. حتى في حالة العلاج الطويل المدى، ليس هناك أي تأثير على التوازن بين الفيتامينات، الماء والأملاح المعدنية.

ومع ذلك الجرعات العالية جدا يمكن أن تحدث خللا في التوازن الألكتروليتي.

5. كيف تحفظ أوكاربون ؟



MISES EN GARDE SPECIALES :

Ne JAMAIS arrêter BRUTALEMENT ce traitement, en raison du risque d'apparition d'un phénomène de SEVRAGE. Celui-ci se caractérise par l'apparition, en quelques heures ou en quelques jours, de symptômes tels que anxiété importante, insomnie, douleurs musculaires mais on peut observer également de l'agitation, une irritabilité, des migraines, sensibilité anormale au bruit ou à la lumière, etc...

La diminution très PROGRESSIVE des doses et l'espacement des prises représentent la meilleure prévention de ce phénomène de sevrage. Cette période sera d'autant plus longue que le traitement aura été prolongé.

Malgré la décroissance progressive des doses, un phénomène de REBOND sans gravité peut se produire, avec réapparition TRANSITOIRE des symptômes (anxiété, insomnie) qui avaient justifié la mise en route du traitement. Ce médicament peut être à l'origine des troubles de la mémoire. Ceux-ci surviennent le plus souvent dans les heures qui suivent la prise du produit.

Chez certains sujets, en particulier l'enfant et la personne âgée, ce médicament peut entraîner des effets contraires aux effets recherchés :

- aggravation de l'insomnie, cauchemars,
- nervosité, irritabilité, agitation, agressivité, accès de colère,
- idées délirantes, hallucinations, troubles du comportement.

Dans ce cas, vous devez interrompre le traitement et consulter votre médecin.

LYSANXIA® gouttes :

Cette spécialité contient des dérivés terpéniques dans la formule qui peuvent entraîner, à doses excessives, des accidents neurologiques à type de convulsions chez le nourrisson et chez l'enfant.

LYSANXIA® comp

En raison de la présence de malabsorption

Respectez les posologies

PRECAUTIONS D'USAGE

La prise de ce médicament chez une personne atteinte d'une maladie chronique

Un contrôle régulier du traitement est nécessaire pour éviter des effets secondaires graves, tels que des idées suicidaires.

La prise d'alcool est déconseillée.

En cas d'épilepsie ancienne, le traitement doit être surveillé.

UT. AV :

0 2 2 0 2 5

P.P.V

LOT N° :

G F 1 1 5 4 V 2

2 3 1 0

hyperosémie, de syndrome métaboliques rares).

suffisance rénale, de

de survenue d'idées

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

ALGIXÈNE® 250mg, boîte de 30 gélules
D.C.I : Naproxène

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Voir la rubrique 4.

• Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que **ALGIXÈNE® 250mg, Gélules** et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre **ALGIXÈNE® 250mg, Gélules** ?
3. Comment prendre **ALGIXÈNE® 250mg, Gélules** ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver **ALGIXÈNE® 250mg, Gélules** ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE **ALGIXÈNE® 250mg Gélules** ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

ANTI-INFLAMMATOIRE, ANTIRHUMATISMAL NON STEROÏDIEN. - code ATC : M01AE02

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

- En traitement de longue durée de :
 - certains rhumatismes inflammatoires chroniques,
 - certaines arthroses sévères;
- En traitement de courte durée de :
 - certaines inflammations du pourtour des articulations (tendinite, bursite, épaule douloureuse aigüe),
 - douleurs aiguës d'arthrose,
 - douleurs lombaires aiguës,
 - douleurs aiguës liées à des sciatiques,
 - douleurs et œdèmes liés à des lours des règles douloureuses

Ce médicament est indiqué, d'avaloir (soit environ à partir de 6 ans).

2. QUELLES SONT LES INDICATIONS ?

Ne prenez jamais ALGIXÈNE® 250mg

- Au-delà de 5 mois de grossesse (à l'exception de la rhé).
- Antécédent d'allergie au médicament ou d'un médicament anti-inflammatoire non stéroïdien (aspirine).
- Antécédent d'allergie à l'aspirine.
- Antécédents de saignements des traitements antérieurs.
- Ulcère de l'estomac ou récidivant,
- Maladie grave du foie,
- Maladie grave des reins,
- Maladie grave du cœur,
- Enfant de moins de 25 kg et ne sachant pas marcher (ou de moins de 6 ans), en raison du caractère inadapté du dosage

Lisez attentivement la notice des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer de l'absence d'anti-inflammatoires non stéroïdiens et/ou d'aspirine

ALGIXÈNE® 250mg, Gélules avec des aliments et boissons :
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 pharmacien avant de prendre ce médicament.

Grossesse

Au cours du premier trimestre de grossesse (12 semaines d'aménorrhée) et au cours du deuxième trimestre (12 à 24 semaines d'aménorrhée), ce médicament ne sera utilisé que sur les conseils de votre médecin et en prise brève. L'utilisation prolongée de ce médicament est fortement déconseillée.

De 2,5 à 5 mois de grossesse révolus (12 à 24 semaines d'aménorrhée), ce médicament ne sera utilisé que sur les conseils de votre médecin et en prise brève. L'utilisation prolongée de ce médicament est fortement déconseillée.

Au-delà de 5 mois de grossesse révolus (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée), vous ne devez EN AUCUN CAS prendre ce médicament, car ses effets sur votre enfant peuvent avoir des conséquences graves notamment sur un plan cardio-pulmonaire et rénal, et cela même avec une seule prise.

Si vous avez pris ce médicament alors que vous étiez enceinte de plus de cinq mois révolus, parlez à votre gynécologue obstétricien afin qu'une surveillance adaptée vous soit proposée.

Allaitement

Ce médicament passe dans le lait maternel. Par mesure de précaution, il convient d'éviter de l'utiliser pendant l'allaitement.

Effets sur la capacité de conduire et l'utilisation des machines :
Dans de rares cas, la prise de ce médicament peut entraîner vertiges, somnolence et troubles de la vision.

Informations importantes concernant certains composants de **ALGIXÈNE® 250 mg, Gélules :**
Sans objet.

3. COMMENT PRENDRE **ALGIXÈNE® 250mg, Gélules** ?

Posologie

Adulte : La posologie est en fonction de l'indication.

La dose recommandée est de 500 mg, soit 500 mg par jour, en 2 prises, à l'ordonnance de votre médecin.

Prenez **ALGIXÈNE® 250 mg, Gélules** en suivant exactement les indications de votre pharmacien.

Prenez **ALGIXÈNE® 250 mg, Gélules** en suivant exactement les indications de votre pharmacien en cas de doute.

Prenez **ALGIXÈNE® 250 mg, Gélules** avec un verre d'eau.

Prenez **ALGIXÈNE® 250 mg, Gélules** 2 fois par jour, à l'ordonnance de votre médecin.

Prenez **ALGIXÈNE® 250 mg, Gélules** 2 fois par jour, à l'ordonnance de votre médecin.

Prenez **ALGIXÈNE® 250 mg, Gélules** 2 fois par jour, à l'ordonnance de votre médecin.

Prenez **ALGIXÈNE® 250 mg, Gélules** 2 fois par jour, à l'ordonnance de votre médecin.

Prenez **ALGIXÈNE® 250 mg, Gélules** 2 fois par jour, à l'ordonnance de votre médecin.

Prenez **ALGIXÈNE® 250 mg, Gélules** 2 fois par jour, à l'ordonnance de votre médecin.

DoliGrippe
Paracétamol - Vitamine C - Maléate de Phéniramine



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

- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en croyant qu'il lui en fera autant.
- 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.

Composition du médicament

- Composition quantitative et qualitative en substance active par unité de prise :

500 mg
200 mg
25 mg

Composition de l'organe : Substances aromatisantes, Rouge Cochénille A E124, Malodextrine, Eau, Gomme Arabique.

Excipients à effet notoire : Aspartame, Rouge Cochénille A (E124), E414, Acide Ascorbique E300, Inosine E151B, Sulfate de sodium E514.

MÉDICAMENTS DU

Doliprène, grandulés pour solution buvable.

• Une action antalgique

• Une compensation

Ce médicament est

de l'adulte et l'enfant

• Des effets indésirables

Posologie

• Mode d'administration

Voie orale

Les sachets doivent être

• Durée du traitement

La durée maximale

• Fréquence d'administration

En cas d'insuffisance

Contre-indications

Ne prenez jamais Doliprène

• Enfant de moins de 6 ans

• En cas de céphalées

• En cas de diarrhées

• En cas de maladies du

• En cas de phénylcétonurie

Vous ne devez généralement pas

• Allergie

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

Effets indésirables

Contalax™

Bisacodyl

comprimé gastro-résistant

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent après 10 jours, consultez votre médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

1. QU'EST-CE QUE CONTALAX, comprimé gastro-résistant ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CONTALAX, comprimé gastro-résistant ?

3. COMMENT PRENDRE CONTALAX, comprimé gastro-résistant ?

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES EVENTUELS ?

5. COMMENT CONSERVER CONTALAX, comprimé gastro-résistant ?

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE CONTALAX, comprimé gastro-résistant ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

LAXATIF STIMULANT

(A: appareil digestif et métabolisme)

Ce médicament est indiqué pour le traitement de la constipation occasionnelle.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CONTALAX, comprimé gastro-résistant ?

Ne prenez jamais CONTALAX, comprimé gastro-résistant dans les cas suivants:

- hypersensibilité à l'un des composants,
- certaines maladies de l'intestin et du côlon, telles que rectocolite, maladie de Crohn, occlusion intestinale, • en cas de douleurs abdominales (douleurs du ventre), • déshydratation sévère.

Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS ÊTRE UTILISÉ, sauf avis contraire de votre médecin, pendant la grossesse ni en association avec des médicaments donnant certains troubles cardiaques (torsade de pointe). EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN

Faites attention avec CONTALAX, comprimé gastro-résistant:

Mises en garde spéciales

DANS LE CADRE DE LA CONSTIPATION PAS D'UTILISATION PROLONGÉE (SUPÉRIEURE À 8-10 JOURS) SANS AVIS MÉDICAL.

Constipation occasionnelle

Elle peut être liée à une modification récente du mode de vie (voyage par exemple). Le médicament peut être une aide en traitement court. Toute constipation récente inexpliquée par le changement du mode de vie, toute constipation accompagnée de douleurs, de fièvre, de gonflement du ventre doit faire demander l'avis du médecin.

Constipation chronique (constipation de longue durée) peut être due à deux causes:

• une diminution de la motricité de l'intestin qui nécessite une prise en compte par le médecin; • soit à un déséquilibre de la flore intestinale dû aux habitudes alimentaires et au manque d'activité physique.

Il importe entre autre: • une augmentation de la consommation d'eau et de jus de fruits; • une augmentation des activités physiques (sport, marche...); • une rééducation du réflexe de défécation; • parfois, l'adjonction de son à l'alimentation.

Cas particuliers de l'enfant

Chez l'enfant le traitement de la constipation est basé sur des mesures d'hygiène de vie et de diététique:

**** PHARMACIE IJOU ****
DR ESSALHI MAMMAS
PROJET ONE HILL LES ORCHIDEES A IMM
1 N°13 VILLE VERTE

Tél : 08/04/2024

ABOU HIYANI YOUSSEF

FACTURE N° : 3077 du 08/04/2024

Qté	Désignation	Prix PPV	Montant	TVA
4	CODEFREE BANDELETTE 50PCS	150,00	600,00	20%
			Total TTC	600,00

Arrêtée la présente Facture à la somme de :
SIX CENTS DIRHAMS

	TAUX	HT	TVA	TTC
20.00%	20,00	500,00	100,00	600,00
		500,00	100,00	600,00

PHARMACIE IJOU
DR MAMMAS ESSALHI
Essalhi Pharma SARL
Projet One Hill, Les Orchidées A, Imm 13
Ville Verte, Bouskoura - Tél: 0520 68 57 15
ICE: 003241984000008

SD CodeFree™

SYSTEME DE SURVEILLANCE DE GLYCÉMIE

NOTE :

1. Lire attentivement ces informations avant d'utiliser les bandelettes de test SD CodeFree.
2. Les bandelettes de test SD CodeFree ne doivent être utilisées qu'avec le lecteur de glycémie SD CodeFree. Ne pas utiliser avec une autre sorte de lecteur.
3. Pour de plus amples informations concernant la manière de réaliser un test de glycémie avec le lecteur SD CodeFree, lire attentivement le manuel d'utilisation.

INTRODUCTION

Le dosage régulier de la glycémie améliore la gestion personnelle du diabète, et permet, comme les études cliniques le démontrent, qu'il est possible de gérer son taux de glucose et de le ramener à un niveau proche de la normale. Cette meilleure gestion permet surtout de prévenir et ralentir l'apparition de complications dues au diabète.



6. Insérer une b
- fenêtre jaune
7. Les bandelette
- recommandé
- refermer le d
- effectuer un t
8. Les bandelette
- suivent leur p
9. Ne pas utilis
- mois après la
- date d'élimin
10. Ne pas insér
- fente d'insér
- rencontrer u
11. Le volume d
- volume de l'é
- ne pas être c
- et en insérer u
12. Ne mettre la
- niveau de la f
13. Ne toucher la
14. Ne pas plier o
- SD CodeFree.
15. Ne pas plier, c
- de controle.
16. umidité extrén

INFORMATI SITES DE PRI

Prélever un écha
douloureux que s
différente. Les rés
variations glycém
l'exercice. Ces vari

SD CodeFree™

SYSTEME DE SURVEILLANCE DE GLYCÉMIE

NOTE :

1. Lire attentivement ces informations avant d'utiliser les bandelettes de test SD CodeFree.
2. Les bandelettes de test SD CodeFree ne doivent être utilisées qu'avec le lecteur de glycémie SD CodeFree. Ne pas utiliser avec une autre sorte de lecteur.
3. Pour de plus amples informations concernant la manière de réaliser un test de glycémie avec le lecteur SD CodeFree, lire attentivement le manuel d'utilisation.

INTRODUCTION

Le dosage régulier de la glycémie améliore la gestion personnelle du diabète, et permet, comme les études cliniques le démontrent, qu'il est possible de gérer son taux de glucose et de le ramener à un niveau proche de la normale. Cette meilleure gestion permet surtout de prévenir et ralentir l'apparition de complications dues au diabète.



6. Insérer une b...
7. Les bandelett...
8. Les bandelett...
9. Ne pas utilis...
10. Ne pas insér...
11. Le volume d...
12. Ne mettre la...
13. Ne toucher la...
14. Ne pas plier o...
15. Ne pas plier, c...
16. humidité extrê...

INFORMATI SITES DE PRI

Prélever un écha
douloureux que s
différente. Les rés
variations glycém
l'exercice. Ces vari

SD CodeFree™

SYSTEME DE SURVEILLANCE DE GLYCÉMIE

NOTE :

1. Lire attentivement ces informations avant d'utiliser les bandelettes de test SD CodeFree.
2. Les bandelettes de test SD CodeFree ne doivent être utilisées qu'avec le lecteur de glycémie SD CodeFree. Ne pas utiliser avec une autre sorte de lecteur.
3. Pour de plus amples informations concernant la manière de réaliser un test de glycémie avec le lecteur SD CodeFree, lire attentivement le manuel d'utilisation.

INTRODUCTION

Le dosage régulier de la glycémie améliore la gestion personnelle du diabète, et permet, comme les études cliniques le démontrent, qu'il est possible de gérer son taux de glucose et de le ramener à un niveau proche de la normale. Cette meilleure gestion permet surtout de prévenir et ralentir l'apparition de complications dues au diabète.



6. Insérer une b...
- fenêtre jaune
7. Les bandelett...
- recommandé
- refermer le d...
- effectuer un t...
8. Les bandelett...
- suivent leur p...
9. Ne pas utilis...
- mois après la
- date d'élimin...
10. Ne pas insér...
- fente d'insér...
- rencontrer u...
11. Le volume d...
- volume de l'é...
- ne pas être co...
- et en insérer u...
12. Ne mettre la...
- niveau de la f...
13. Ne toucher la...
14. Ne pas plier o...
- SD CodeFree.
15. Ne pas plier, c...
- de controle.
16. umidité extrén...

INFORMATI...

SITES DE PRI...

Prélever un écha...

douloureux que s...

différente. Les rés...

variations glycém...

l'exercice. Ces varia...

SD CodeFree™

SYSTEME DE SURVEILLANCE DE GLYCÉMIE

NOTE :

1. Lire attentivement ces informations avant d'utiliser les bandelettes de test SD CodeFree.
2. Les bandelettes de test SD CodeFree ne doivent être utilisées qu'avec le lecteur de glycémie SD CodeFree. Ne pas utiliser avec une autre sorte de lecteur.
3. Pour de plus amples informations concernant la manière de réaliser un test de glycémie avec le lecteur SD CodeFree, lire attentivement le manuel d'utilisation.

INTRODUCTION

Le dosage régulier de la glycémie améliore la gestion personnelle du diabète, et permet, comme les études cliniques le démontrent, qu'il est possible de gérer son taux de glucose et de le ramener à un niveau proche de la normale. Cette meilleure gestion permet surtout de prévenir et ralentir l'apparition de complications dues au diabète.



6. Insérer une b...
7. Les bandelett...
8. Les bandelett...
9. Ne pas utilis...
10. Ne pas insér...
11. Le volume d...
12. Ne mettre la...
13. Ne toucher la...
14. Ne pas plier o...
15. Ne pas plier, c...
16. humidité extrê...

INFORMATI SITES DE PRI

Prélever un écha
douloureux que s
différente. Les rés
variations glycém
l'exercice. Ces vari