

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

- | | |
|------------------------------------|-----------------------|
| ○ 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.

<input type="checkbox"/> Maladie	<input type="checkbox"/> Dentaire	<input type="checkbox"/> Optique	<input type="checkbox"/> Autres
Cadre réservé à l'adhérent(e)			
Matricule : 1682		Société : MUPRAS <i>Chadija</i>	
<input type="checkbox"/> Actif		<input type="checkbox"/> Pensionné(e) <input type="checkbox"/> Autre	
Nom & Prénom : El HADDOUCI			
Date de naissance : 04 SEP. 2019			
Adresse :			
Tél. : ACCUEIL Total des frais engagés : _____ Dhs			

Cadre réservé au Médecin			
Cachet du médecin :			
Dr. LAMRANI Médecin urgentiste Polyclinique CNSS-IMIA Tél: 022 21 30 90 93			
Date de consultation : 14/06/19			
Nom et prénom du malade : MANDOUNI ICHARAF Age: _____			
Lien de parenté : <input type="checkbox"/> Lui-même <input checked="" type="checkbox"/> Conjoint <input type="checkbox"/> Enfant			
Nature de la maladie : CATHARTIQUE			
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) : _____

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES				
Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
10/06/18	C1		151,95	INP : 06M14564 Dr LAMARAN Ghafsi Dentiste - S-INA

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Formisseur	Date	Montant de la Facture
N° 6 Rue Bayt Al Feth Quartier Beausite Al Sébâa Casablanca Tél : 05 22 34 47 53 Fax : 05 22 66 24 62 E-mail : aliaaf@yahoo.com	14/06/19	154.90

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



وصفة

ORDONNANCE

الإنارة II
INARA II

le 16/06/19

Dr. LAMRANI Abdellah
Médecin à l'Ordre
Polyclinique CNSS-INARA
Tel: 022 21 30 90 / 93

M. MANSOUR (Signature)



84.-D

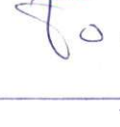
P - VI . SPORT , MAGNESIUM , GEL

1 Gel. x 24. 06. 19



38.-B

P - DROSPA 50 mg ,



32.-C

P - FAAC Box (50 ml) , 1500.-D



154,-D
Boulevard Al Qods, Inara II - Aïn Chok - CASABLANCA

Tél.: 0522 21 30 90 - 0522 21 30 93 - Rendez-vous : 0522 50 45 13 - Fax : 0522 50 48 06

PHARMACIE EL AL FATH
El Al Fath Pharmacy
Ain Settat Casablanca
Tel: 022 21 30 90 / 93
Email: elalfath@yahoo.com

Maalox®

maux d'estomac

suspension buvable en sachet-dose
oxyde d'aluminium, hydroxyde de magnésium.

SANOFI 

Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P.1.

Ain sebaï Casablanca

MAALOX 460 mg sachets

Bte de 20

P.P.V. 32,00 DH

 6 118001 082148

lisez cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes

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

je pourriez avoir besoin de la relire.

plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.

javant ou persistent après 10 jours, consultez un médecin.

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.

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que MAALOX MAUX D'ESTOMAC, suspension buvable en sachet-dose et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre MAALOX MAUX D'ESTOMAC, suspension buvable en sachet-dose
3. Comment prendre MAALOX MAUX D'ESTOMAC, suspension buvable en sachet-dose
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver MAALOX MAUX D'ESTOMAC, suspension buvable en sachet-dose
6. Informations complémentaires.

1. QU'EST-CE QUE MAALOX MAUX D'ESTOMAC, suspension buvable en sachet-dose ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

Ce médicament est indiqué chez l'adulte (à partir de 15 ans) dans les brûlures d'estomac et remontées acides.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE MAALOX MAUX D'ESTOMAC, suspension buvable en sachet-dose

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament. Ne prenez jamais MAALOX MAUX D'ESTOMAC, suspension buvable en sachet-dose en cas :

- d'antécédents d'allergie à l'un des composants de la suspension buvable,
- de maladie grave du rein.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Faites attention avec MAALOX MAUX D'ESTOMAC, suspension buvable en sachet-dose:

Mises en garde :

Vous ne devez utiliser ce médicament qu'après avis de votre médecin :

- si vos troubles sont associés à une perte de poids,
- si vous avez des difficultés à avaler ou une gêne abdominale persistante,
- si vous souffrez de troubles de la digestion pour la première fois ou si ces troubles se sont modifiés récemment,
- si vous avez une maladie des reins (insuffisance rénale) ou si vous êtes dialysé, vous devez consulter un médecin car MAALOX MAUX D'ESTOMAC, suspension buvable en sachet-dose contient de l'aluminium et du magnésium. L'accumulation d'aluminium et de magnésium peut entraîner une maladie neurologique grave (encéphalopathie).

Ce médicament contient du sorbitol. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose (maladie héréditaire rare).

Ce médicament contient du saccharose. Son utilisation 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).

Ce médicament contient 3,15 g de saccharose par sachet-dose dont il faut tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou en cas de diabète.

Précautions d'emploi :

Si l'intensité et/ou la fréquence des symptômes persistent sans amélioration ou s'aggravent après 10 jours de traitement, n'augmentez pas la dose mais prenez l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Il convient de ne pas prendre au même moment l'antiacide et un autre médicament.

Cet autre médicament pourra être pris à distance de l'antiacide (par exemple 2 heures avant).

Ce médicament contient des antiacides (hydroxyde d'aluminium et hydroxyde de magnésium). D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (voir Comment prendre MAALOX MAUX D'ESTOMAC, suspension buvable en sachet-dose).

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Grossesse et Allaitement

Ne prenez pas ce médicament sans avoir demandé l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin.

L'utilisation de ce médicament est possible pendant l'allaitement.

Liste des excipients à effet notable : sorbitol (E420), saccharose.

3. COMMENT PRENDRE MAALOX MAUX D'ESTOMAC, suspension buvable en sachet-dose

RESERVE A L'ADULTE (à partir de 15 ans).

1 à 2 sachets par prise au moment des brûlures d'estomac ou des remontées acides.

Nombre de prise maximale par jour : 6 prises

Ne pas dépasser 12 sachets par jour.

Malaxer soigneusement le sachet avant ouverture. Absorber la suspension telle quelle sans la diluer.

La durée d'utilisation est limitée à 10 jours.

**Si vous avez pris plus de MAALOX MAUX D'ESTOMAC,
suspension buvable en sachet-dose que vous n'auriez dû :**
Consultez votre médecin ou votre pharmacien.

ZENmag® sirop

forme et présentation :
- sirop. flacon de 150 ml

Analyse moyenne	Actif en mg / 15 ml	AJR * 15 ml
I Fluide de Mélisse	381,2 mg	
La mélisse possède la fatiguede la mélisse est donc la fatigue.	150 mg	50 %
l'association de la mélisse et de la vitamine B6 est donc la fatigue.	2 mg	100 %

1 mg
mg
ar jour. 11/2021 PPC 84,70

médicament
l'absorption est supérieure aux magnésiums. Son association à la vitamine B6 et à la mélisse potentielle l'action relaxante et participe au fonctionnement normal du système nerveux.

Conseils d'utilisation :

- Stress, nervosité et anxiété
- Etats de fatigues psychiques
- Troubles du sommeil

Fabriqué en France par STRAPH.
ZI Les Landes de
85 600 - Saint Hilaire

Agiter avant utilisation.
1 à 3 cuillerées à café par jour.

Précautions d'utilisation :

- Une fois le flacon entamé, il doit être utilisé dans le mois suivant son ouverture.
- Contient une source de phénylalanine
- Ne dispense pas d'une alimentation équilibrée
- Tenir hors de portée des enfants

Fabriqué par Laboratoire Pileje

Distribué par Ramo-Pharm

Complément alimentaire n'est pas un médicament

زنماك® شراب

الميزات: زنماك® شراب يتألف من المغزيروم العضوي (Givomag™) فيتامين ب 6 و ميلوسيا. يعتبر جيفوماك المغزيروم الأكثر والأسرع امتصالاً والذي له حماية كافية. مزيجه مع فيتامين ب 6 و ميلوسيا يعمل على الاسترخاء و يشارك في الأداء الطبيعي للجهاز الصدفي.

تحذيرات الاستعمال:
- يحظر فتح القارورة، يجب استخدامها في الشهر نفسه.
- يحتوي على مصدر الفينيلالانين.
- لا تستغني عن اتباع نظام غذائي متوازن.
- يبعد عن متناول الأطفال.

مكمل غذائي وليس دواء
تم صنعه من قبل « بيلاج »
يوزع من قبل « راموفارم »

الشكل والتقطيم: شراب قارورة من 150 مل.
التركيب: ماء، الجليسرين، المنغسيروم غليسبروفوسفات، إلفوريد ميلوس، حامض السويك مونوهيدرات، صبغة أكسازانتن، سوربات البوتاسيوم، بنزوات الصوديوم، بريديوكسين كلوريدرات، نكهة الكراميل.

نصائح الاستعمال:
- التوتر، العصبية والقلق.
- التعب النفسي.
- اضطرابات النوم.

يخص قبل الاستخدام
من ملعقة واحدة إلى 3 ملاعق صغيرة في اليوم

ZENmag® syrup

Pack size and presentation:

Syrup. Bottle of 150 ml.

Composition:

Water, glycerin, Magnesium Glycerophosphate (Givomag™), I fluid of Balm, citric acid Monohydrates, gom locust tree-Xanthane (Thixogums), potassium sorbate, sodium Benzoate, Pyridoxine chlorhydrate (Vit B6), Aroma caramel.

Properties:

ZENmag® syrup is a well-balanced composition of organic magnesium the GIVOMAG™, the vitamin B6 and the balm, for relaxing action.

Advice for usage:

- Stress and anxiety
- Psychological and physical illnesses
- Sleeping troubles

1 in 3 teaspoons, a day

Directions:

- When opened, the syrup should be used during the month.
- Contains a source of phenylalanine
- Do not exempt from a balanced diet
- Hold out of reach children

Manufactured by Pileje Industrie
Distributed by Ramo-Pharm
Dietary product is not a medicine

OEDES® 20 mg

Microgranules gastro-résistants en gélules

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 en.

ement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un identiques, cela pourrait lui être nocif, grave ou si vous remarquez un effet indésirable fez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

LOT 171271
EXP 07/2020
PPV 99.00DH

stance active : oméprazole.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATIONS :

Microgranules gastro-résistants en gélules. Disponibles en boîtes de 7, 14, 28 et 56

CLASSE PHARMACOLOGIQUE OU THERAPEUTIQUE :

Odes 20mg, microgranules gastro-résistants en gélule contient une substance appelée oméprazole. C'est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Indications :

Adulte :

- En association à une bithérapie antibiotique, éradication de Helicobacter pylori en cas de maladie ulcéruse gastro-oesophagien.
- Ulcère duodénal évolutif.
- Ulcère gastrique évolutif.
- Oesophagite érosive ou ulcération symptomatique par reflux gastro-oesophagien.
- Traitement symptomatique du reflux gastro-oesophagien associé ou non à une oesophagite, en cas de résistance à la posologie de 10 mg d'oméprazole par jour.
- Traitement d'entretien des ulcères duodénaux chez les patients non infectés par Helicobacter pylori ou chez qui l'éradication n'a pas été possible.
- Traitement d'entretien des oesophagites par reflux gastro-oesophagien.
- Syndrome de Zollinger-Ellison.

Traitements des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens lorsque la poursuite des anti-inflammatoires est indispensable.

Traitement préventif des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens chez les patients à risque (notamment âge supérieur à 65 ans, antécédents d'ulcère gastroduodenal) pour lesquels un traitement anti-inflammatoire est indispensable.

Enfant à partir de 1 an :

- Oesophagite érosive ou ulcération symptomatique par reflux gastro-oesophagien.

DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Contre-indications :

- Ne prenez jamais Oedes 20mg, microgranules gastro-résistants en gélule:
- En cas d'allergie connue à l'un des composants de ce médicament.
 - En association avec l'atazanavir associé au ritonavir (médicament anti-infectieux).

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

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Faites attention avec Oedes 20mg, microgranules gastro-résistants en gélule :

Mises en garde spéciales

Ce médicament contient du saccharose. Son utilisation 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).

Certains enfants atteints d'affections chroniques peuvent nécessiter un traitement au long cours bien que cela ne soit pas recommandé.

Précautions d'emploi

Utiliser ce médicament AVEC PRECAUTION en cas d'affections chroniques du foie.

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Ce médicament est contre-indiqué en association avec l'atazanavir associé au ritonavir (médicament anti-infectieux).

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

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

En raison du passage du médicament dans le lait, l'allaitement est à éviter.

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

LISTE DES EXCIPIENTS À EFFET NOTOIRE

Saccharose (cf. mises en garde spéciales)

EFFETS NON SOUHAITES OU GENANTS

Comme tous les médicaments, Oedes 20mg, microgranules gastro-résistants en gélule est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Ces effets indésirables sont généralement d'intensité légère et disparaissent à l'arrêt du traitement.

Effets indésirables fréquents (chez 1 à 10 % des patients traités) :

Maux de tête, diarrhée, constipation, nausées, vomissements, douleurs abdominales, flatulence.

Effets indésirables peu fréquents (chez moins de 1 % des patients traités) :

Sensation vertigineuse, paresthésie (sensation anormale dans une région cutanée ou profonde), somnolence, insomnie, augmentation des enzymes du foie, réactions cutanées (éruption cutanée, prurit, urticaire), malaise.

Effets indésirables rares (chez moins de 0,1 % des patients traités) :

Confusion mentale réversible, agitation, agressivité, dépression et hallucinations, particulièrement chez des patients présentant des pathologies sévères, gynécomastie (gonflement des seins chez l'homme), sécheresse de la bouche, stomatite (inflammation de la bouche), candidose gastro-intestinale (infection due à un champignon), diminution du nombre des cellules sanguines (globules rouges, globules blancs, plaquettes), encéphalopathie chez les patients ayant une insuffisance hépatique sévère préexistante, hépatite avec ou sans ictere, insuffisance hépatique, douleurs articulaires ou musculaires, fatigue musculaire; photosensibilisation, réactions cutanées graves (réactions bulleuses),

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR
DRO-SPA® 40 mg, boîte de 20 comprimés,
DRO-SPA® FORT 80 mg, boîte de 20 comprimés,
Chlorhydrate de Drotavérine

Pour les médicaments non soumis à prescription médicale :

<Vous veillerez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

-Gardez cette notice, vous pourrez s'en servir plus tard.

-Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.

-Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.

Si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après (nombre de jours).

N° de lot :

1. €

2. €

3. €

4. €

5. €

6. €

7. €

1.€

Cts

Arj

Ind

-S

-S

PPV : **38,20**

LOT :

EXP :

est-il utilisé ?
drex <>utiliser> DRO-SPA®, comprimé ?

QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

■ ATC : A03A D02.

lithase, cholangiolithase, cholécystite, péricholécystite, cholangite, papillite.

- Traitement d'appoint dans les cas suivants :
- Spasmes des muscles lisses d'origine digestive : ulcère gastro-duodénal, gastrite, spasmes du cardia et du pylore, entérite, colite, arrêt des matières et des gaz (AMG) accompagné de spasmes et météorisme sur syndrome du côlon irritable.

- Céphalées de tension.

- Affections gynécologiques dysménorrhée.

QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER DRO-SPA®, comprimé ?

Liste des informations à connaître avant la prise du médicament

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolerance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Contre Indication

Ne pas utiliser DRO-SPA®, comprimé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité au principe actif ou à l'un des excipients

- Insuffisance hépatique ou rénale sévère

- Insuffisance cardiaque sévère (syndrome de bas débit)

- Enfants de moins de 6 ans (pour DRO-SPA® 40 mg, comprimé) et moins de 12 ans (pour DRO-SPA® fort 80 mg, comprimé).

Mises en garde spéciales et Précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec DRO-SPA®, comprimé, EN CAS DE DOULEUR, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients présentant une hypotension. Aucune étude clinique n'a été effectuée sur les enfants.

Les comprimés DRO-SPA® 40 mg et DRO-SPA® fort 80 mg contiennent respectivement 52 et 104 mg de lactose peuvent provoquer des troubles gastriques chez les patients présentant une intolérance au lactose. Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de maladie héréditaire rare, telle que par exemple, intolérance au galactose, déficit en Lapp lactase ou syndrome de malabsorption glucose-galactose.

Interactions avec d'autres médicaments :

Les inhibiteurs de la phosphodiesterase tels que la papavérine diminuent l'effet antiparkinsonien de la lévodopa. L'administration concomitante de la drotavérine et de la lévodopa diminue l'effet antiparkinsonien de cette dernière, pouvant aggraver la rigidité et le tremblement.

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

Aliments et boissons (interactions avec les aliments et les boissons) :

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Grossesse :
Les études rétrospectives chez l'homme et chez l'animal n'ont montré aucun effet malformatif chez le fœtus ni d'effet toxique vis-à-vis du fœtus en cas d'utilisation pendant la grossesse. Cependant, ce médicament ne doit pas être utilisé chez la femme enceinte qu'après avoir eu soigneusement le rapport bénéfice/risque.

Allaitement :

En l'absence de données cliniques, son utilisation est déconseillée durant l'allaitement.

D'UNE FAÇON GENERALE, IL CONVIEN DE COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.

Sportifs : Sans objet.

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

L'administration de Dro-Spa® comprimé à la posologie habituelle n'a pas d'effet sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Cependant, en cas d'apparition de vertiges suivant la prise de ce médicament, éviter les activités dangereuses, ainsi que la conduite de véhicules et l'utilisation de machines.

Ce médicament contient du Lactose (Excipient à effet notoire), il peut provoquer des troubles gastriques chez les patients présentant une intolérance au lactose.

DEMANDEZ CONSEIL A VOTRE MEDECIN OU PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE TOUT MEDICAMENT

Excipient à effet notoire : Lactose

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

3. COMMENT UTILISER DRO-SPA® Comprimé ?

Instruction pour un bon usage :

Posologie, mode et/ou voie d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement :

La dose journalière recommandée chez l'adulte est de 3 à 6 comprimés (en 2 à 3 prises) pour Dro-Spa® 40mg comprimé, elle est de 1 à 3 comprimés (en 2 à 3 prises) pour Dro-Spa® fort 80mg comprimé. Aucune étude clinique n'ayant été effectuée avec la Drotavérine en pédiatrie, administrer avec précaution chez l'enfant. Chez l'enfant de plus de 12 ans, la dose maximale journalière est de 160 mg en 2 à 4 prises pour Dro-Spa® 40mg comprimé, elle est de 1 à 2 comprimés en 1 à 2 prises si nécessaire pour Dro-Spa® Fort 80mg comprimé. Chez l'enfant âgé de 6 à 12 ans : la dose maximale est de 80 mg par jour en 2 prises (pour DRO-SPA® 40 mg comprimés).

EN CAS DE DOULEURS CONCERNANT LA POSOLOGIE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Aucun cas de surdosage avec la drotavérine n'a été rapporté à ce jour. En cas de surdosage, il convient de surveiller étroitement le patient et d'instaurer un traitement symptomatique. Pour DRO-SPA® 40 mg et DRO-SPA® fort 80 mg, comprimés : un lavage gastrique et/ou l'administration d'un purgatif.

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

Ne prendre pas de double dose pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

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

Sans objet.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, DRO-SPA® comprimés sont susceptibles d'entraîner des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Lors des études cliniques, des effets indésirables potentiellement liés à l'administration de la drotavérine ont été observés ; il s'agit des effets suivants, classés par organe/système (très fréquents : > 1/10 ;

fréquents : > 1/100, <1/10, peu fréquents : > 1/1000, <1/100, rares : >1/10000, <1/10000 ; très rares : <1/100000) : Troubles du système immunitaire : Rares. Réactions allergiques (ango-oedème, urticaire, éruption cutanée, prurit). Troubles cardio-vasculaires : Rares : palpitations, chute de la pression artérielle. Troubles du système nerveux central : Rares : céphalées, vertiges, insomnie.

Troubles digestifs : Rares : nausées, arrêt de manières et des gaz.

NHESITES PAS A DEMANDER A VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN ET A SIGNALER TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT.

5. COMMENT CONSERVER DRO-SPA® Comprimé ?

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

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte, l'étiquette de DRO-SPA®, comprimé (La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois mentionné).

Conditions de conservation :

A conserver dans l'emballage original à une température ne dépassant pas 25°C.

« Ne jetez aucun médicament au tout-t-les-jours » ni avec les ordures ménagères.

Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Que contient DRO-SPA® Comprimé ?

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

DRO-SPA® 40 mg comprimé : Chlorhydrate de Drotavérine (DCI) 40 mg

DRO-SPA® FORT 80 mg, comprimé : Chlorhydrate de Drotavérine (DCI) 80 mg

Composition qualitative en excipient : Amidon de maïs, Lactose monohydrate, Stéarate de magnésium, Talc et Povidone.

Non et adresse de l'EPI titulaire de l'AMM au Maroc :

SYNTHEMEDIC

20-22, Rue Zoubeir Ben El Aouam

Roches Noires

20300 Casablanca

Maroc

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée - 07/2018

Conditions de prescription et de délivrance

idemment non soumis à prescription médicale.



N° IPP : 807803 N° SEJOUR : 190026368

FACTURE N° 1905008073

DATE D'ENTREE : 14/06/2019

DATE DE SORTIE : 14/06/2019

ASSURE :

MALADE : MALNENI,Khadija

NOM JEUNE FILLE :

TIERS PAYANT 1 :

TIERS PAYANT 2 :

REF. PC 1 :

REF. PC 2 :

UF: 5002 URGENCES

N° IMMAT C.N.S.S :

N° D'ADHERENT OU DE MUTUALISTE :

DESTINATAIRE :

MALNENI,Khadija

NATURE DE PRESTATION	LETTRE CLE	NOMBRE x COEF	PRIX UNITAIRE	TOTAL	TIERS PAYANT 1		TIERS PAYANT 2		PART DU MALADE	
					% / Dh	MONTANT	% / Dh	MONTANT	% / Dh	MONTANT
CONSULTATION DE MEDECIN. CONSULTATION GENERALISTE (NUIT ET JOUR F)	CN	1.00	120.00	120.00					0.00	120.00
ACTES INFIRMIERS ET AUXILIAIRES PARAMEDICAUX ACTES PRATIQUES PAR L'INFIRMIER	AMI	1.00	7.50	7.50					0.00	7.50
PRODUITS PHARMACEUTIQUES ACUPAN SOLUTION BTE 1 AMP 2ML MIDAZOLAM 1 MG/ML SPASFON 1 AMP INJECT	A368 M198 S026	2.00 1.00 1.00	6.54 7.87 3.50	13.08 7.87 3.50					0.00 0.00 0.00	13.08 7.87 3.50

Total à reporter

151.95

0.00

0.00

151.95

N° IPP :	807803	N° SEJOUR :	190026368	FACTURE N°	1905008073	DATE D'ENTREE:	14/06/2019	DATE DE SORTIE:	14/06/2019
UF de présence:	5002 URGENCES								

NATURE DE PRESTATION	LETTRE CLE	NOMBRE	PRIX UNITAIRE	TOTAL	TIERS PAYANT 1		TIERS PAYANT 2		PART DU MALADE	
					TAUX	MONTANT	TAUX	MONTANT	TAUX	MONTANT
Report page précédente				151.95		0.00		0.00		151.95

Intervenant :	46071 DR LAMRANI ABDELGHANI	TOTAUX :	151.95							151.95
---------------	-----------------------------	----------	--------	--	--	--	--	--	--	--------

Arrêtée la présente facture à la somme de :	PLAFOND PC :						ACOMPTE:	
CENT CINQUANTE ET UN DHS ET QUATRE-VINGT QUINZE CENTIMES	REMISE :	0.00	REGLE :	151.95			AVOIR :	

DATE FACTURE : 14/06/2019	EDITEE LE : 12/07/2019	PAR: SARA	RESTE DU: 0.00	ACCIDENT DE TRAVAIL :	DATE AT :
				Réglément à effectuer à l'ordre de : POLYCLINIQUE C.N.S.S - INARA	

RAOUF

BANQUE :	BMCE - INARA
N° compte bancaire :	011.780.0000 54 210 00 60 016 91