

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

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



MUPRAS

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

Déclaration de Maladie

N° W19-432908

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 6818 Société : RAM
☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : MESBAHI Khalid
 Date de naissance : 20.08.64
 Adresse : habitation
 Tél. : 0664 10 10 10 Total des frais engagés : 150,000 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : Dr. SEBTI Fayçal
 2, Rue Ahmed El Moudjati Maarif
 Casablanca
 Tél : 05 22 22 22 22
 Date de consultation : 16 SEP 2019
 Nom et prénom du malade : MESBAHI KHALID Age :
 Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie :
 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 : 02 / 9 / 19
 Signature de l'adhérent(e) :

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
2/9/1998	CEP	150		Dr. SEBTL Fayçal 2 Rue Ahmed El Meljati Madrif Casablanca

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	2/9/1998	448,00

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

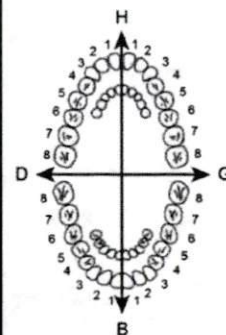
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

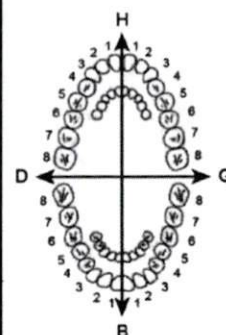
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

VOLET ADHERENT

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



O.D.F. PROTHESES DENTAIRES



DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
G	
00000000	00000000
35533411	11433553
B	

[Création, remont, adjonction]
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur SEBTI Fayçal

Expert Près les Tribunaux

Médecin Attaché au Service

de Gastro - Enterologie

(Hôpital Averoès)

Médecine Générale

2, Rue Ahmed El Mejjati (Ex des Alpes. Maârif)

CASABLANCA

Tél. : C. : 0522.25.28.82

GSM : 0661 96 19 96

الدكتور فيصل السبتي

خبير محلف لدى المحاكم

طبيب ملحق بقسم أمراض الجهاز الهضمي

بمستشفى ابن رشد

الطب العام

2، زنقة أحمد المجاطي (الألب سابقا)

الدار البيضاء

الهاتف : ع : 0522.25.28.82

المحمول : 0661 96 19 96

2/9/2019

Casablanca, le

MESBAHI RACHID

55,00

AMOXIL 1g 1 C matin et soir

22,70 x 2

RINOMICINE 1 sachet matin midi et soir 2B.

15,80

DOLIPRANE 500 mg 3 C par jour

23,00 x 2

ALER -Z 10 mg 1 C par jour 2B.

140,00

SAFLU 125 mg 1 inhalation le matin

24,30 x 6

SOLUMEDROL 40 mg Une I.M par jour 6B.

468,00

Dr. SEBTI Fayçal

2, Rue Ahmed El Mejjati Maârif

Casablanca

Tél: 05 22 25 28 82 - 06 61 96 19 96



P.P.V. 24DH30

Injectable

PHARMACIA

**MODE ET VOIE
D'ADMINISTRATION.**
Voies injectables:
intraveineuse,
intramusculaire,
**MISES EN GARDE
SPECIALES:** se reporter
à la notice.
Ne pas laisser à la
portée des enfants.
**LIRE ATTENTIVEMENT
LA NOTICE AVANT
UTILISATION**

Solu-Médrol® 40 mg/2 ml
Poudre et solvant pour solution
injectable
méthylprednisolone hémisuccinate

LGR

17

2. **DANGER**
Ce médicament
est irritant

3. **ATTENTION**
DANS QUELQUES
CAS

- Ce médicament peut provoquer :
- la plupart des infections;
 - certaines maladies virales en évolution (hépatites virales, herpès, varicelle, zona),
 - certains troubles mentaux non traités,
 - vaccination par des vaccins vivants,
 - allergie à l'un des constituants;
 - troubles de la coagulation ou traitement anticoagulant en cours, en cas d'injection intramusculaire.
- Ce médicament **NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS ÊTRE UTILISÉ**, sauf avis contraire de votre médecin, en association avec des médicaments pouvant donner certains troubles du rythme cardiaque (cf. interactions médicamenteuses et autres interactions).

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

MISES EN GARDE SPÉCIALES

Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

- **Avant le traitement :** Prévenir votre médecin en cas d'allergie, de vaccination récente, en cas d'ulcère digestif, de maladies du colon, d'intervention chirurgicale récente au niveau de l'intestin, de diabète, d'hypertension artérielle, d'infection (notamment antécédents de tuberculose), d'insuffisance hépatique, d'insuffisance rénale, d'ostéoporose et de myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue musculaire).
- Prévenir votre médecin en cas de séjour dans les régions tropicales, subtropicale ou le sud de l'Europe, en raison du risque de maladie parasitaire.
- **Pendant le traitement :** Éviter le contact avec les sujets atteints de varicelle ou de rougeole.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Pendant le traitement par voie intraveineuse ou intramusculaire, votre médecin pourra vous conseiller de suivre un régime, en particulier pauvre en sel.

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

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, notamment avec certains médicaments pouvant donner des troubles du rythme cardiaque : astémizole, buprénal, érythromycine en

pendant à méthylprednisolone base 20 mg,
disodique anhydride, lactose.

pendant à méthylprednisolone base 40 mg,
disodique anhydride, lactose.

pendant à méthylprednisolone base 120 mg,
disodique anhydride, solution d'hydroxyde de sodium

ion + 1 ampoule).

me locomoteur, S : Organes sensoriels).

court - France

ICATIONS THÉRAPEUTIQUES)

certaines maladies où il est utilisé pour son effet

(CONTRE-INDICATIONS)

cas suivants :



P.P.V. 24DH30

Injectable

PHARMACIA

**MODE ET VOIE
D'ADMINISTRATION.**
Voies injectables:
intraveineuse,
intramusculaire,
**MISES EN GARDE
SPECIALES:** se reporter
à la notice.
Ne pas laisser à la
portée des enfants.
**LIRE ATTENTIVEMENT
LA NOTICE AVANT
UTILISATION**

Solu-Médrol® 40 mg/2 ml
Poudre et solvant pour solution
injectable
méthylprednisolone hémisuccinate

LGR

17

2. **DANGER**
Ce médicament
est irritant

3. **ATTENTION**
DANS QUELQUES
CAS SUIVANTS :

- la plupart des infections;
- certaines maladies virales en évolution (hépatites virales, herpès, varicelle, zona),
- certains troubles mentaux non traités,
- vaccination par des vaccins vivants,
- allergie à l'un des constituants;
- troubles de la coagulation ou traitement anticoagulant en cours, en cas d'injection intramusculaire.

Ce médicament **NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS ÊTRE UTILISÉ**, sauf avis contraire de votre médecin, en association avec des médicaments pouvant donner certains troubles du rythme cardiaque (cf. interactions médicamenteuses et autres interactions).

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

MISES EN GARDE SPÉCIALES

Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

- **Avant le traitement :** Prévenir votre médecin en cas d'allergie, de vaccination récente, en cas d'ulcère digestif, de maladies du colon, d'intervention chirurgicale récente au niveau de l'intestin, de diabète, d'hypertension artérielle, d'infection (notamment antécédents de tuberculose), d'insuffisance hépatique, d'insuffisance rénale, d'ostéoporose et de myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue musculaire). Prévenir votre médecin en cas de séjour dans les régions tropicales, subtropicale ou le sud de l'Europe, en raison du risque de maladie parasitaire.
- **Pendant le traitement :** Éviter le contact avec les sujets atteints de varicelle ou de rougeole.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Pendant le traitement par voie intraveineuse ou intramusculaire, votre médecin pourra vous conseiller de suivre un régime, en particulier pauvre en sel.

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

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, notamment avec certains médicaments pouvant donner des troubles du rythme cardiaque : astémizole, buprén, érythromycine en

pendant à méthylprednisolone base 20 mg,
disodique anhydride, lactose.

pendant à méthylprednisolone base 40 mg,
disodique anhydride, lactose.

pendant à méthylprednisolone base 120 mg,
disodique anhydride, solution d'hydroxyde de sodium

ion + 1 ampoule).

me locomoteur, S : Organes sensoriels).

court - France

ICATIONS THÉRAPEUTIQUES)

certaines maladies où il est utilisé pour son effet

(CONTRE-INDICATIONS)

cas suivants :



P.P.V.: 24DH30

MODE ET VOIE
D'ADMINISTRATION

Voies injectables:
intraveineuse,
intramusculaire,
MISES EN GARDE
SPECIALES: se reporter
à la notice.

Ne pas laisser à la
portée des enfants.
LIRE ATTENTIVEMENT
LA NOTICE AVANT
UTILISATION

MODE ET VOIE
D'ADMINISTRATION

Voies injectables:
intraveineuse,
intramusculaire,
MISES EN GARDE
SPECIALES: se reporter
à la notice.

Ne pas laisser à la
portée des enfants.
LIRE ATTENTIVEMENT
LA NOTICE AVANT
UTILISATION

LGR

17

Solu-Médrol® 40 mg/2 ml

Poudre et solvant pour solution
injectable
méthylprednisolone hémisuccinate



2. DANGER
Ce médicament
est un médicament
à usage hospitalier.

3. ATTENTION
Ce médicament
est un médicament
à usage hospitalier.

Ce médicament doit être pris sous surveillance médicale.

- la plupart des infections;
- certaines maladies virales en évolution (hépatites virales, herpès, varicelle, zona),
- certains troubles mentaux non traités,
- vaccination par des vaccins vivants,
- allergie à l'un des constituants;
- troubles de la coagulation ou traitement anticoagulant en cours, en cas d'injection intramusculaire.

Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS ÊTRE UTILISÉ, sauf avis contraire de votre médecin, en association avec des médicaments pouvant donner certains troubles du rythme cardiaque (cf. interactions médicamenteuses et autres interactions).

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

MISES EN GARDE SPECIALES

Ce médicament doit être pris sous surveillance médicale.

- Avant le traitement : Prévenir votre médecin en cas d'allergie, de vaccination récente, en cas d'ulcère digestif, de maladies du colon, d'intervention chirurgicale récente au niveau de l'intestin, de diabète, d'hypertension artérielle, d'infection (notamment antécédents de tuberculose), d'insuffisance hépatique, d'insuffisance rénale, d'ostéoporose et de myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue musculaire).
- Prévenir votre médecin en cas de séjour dans les régions tropicales, subtropicale ou le sud de l'Europe, en raison du risque de maladie parasitaire.
- Pendant le traitement : Eviter le contact avec les sujets atteints de varicelle ou de rougeole.

PRECAUTIONS D'EMPLOI

Pendant le traitement par voie intraveineuse ou intramusculaire, votre médecin pourra vous conseiller de suivre un régime, en particulier pauvre en sel.

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, notamment avec certains médicaments pouvant donner des troubles du rythme cardiaque : astémizole, buprénor, érythromycine en

injectable

PHARMACIA

ondant à méthylprednisolone base 20 mg.
disodique anhydride, lactose.

ondant à méthylprednisolone base 40 mg.
disodique anhydride, lactose.

ondant à méthylprednisolone base 120 mg.
disodique anhydride, solution d'hydroxyde de sodium

ton + 1 ampoule).

me locomoteur, S : Organes sensoriels).

court - France

ICATIONS THERAPEUTIQUES)

certaines maladies où il est utilisé pour son effet

(CONTRE-INDICATIONS)

cas suivants :



P.P.V.: 24DH30

MODE ET VOIE
D'ADMINISTRATION

Voies injectables:
intraveineuse,
intramusculaire,
MISES EN GARDE
SPECIALES: se reporter
à la notice.

Ne pas laisser à la
portée des enfants.
LIRE ATTENTIVEMENT
LA NOTICE AVANT
UTILISATION

MODE ET VOIE
D'ADMINISTRATION

Voies injectables:
intraveineuse,
intramusculaire,
MISES EN GARDE
SPECIALES: se reporter
à la notice.

Ne pas laisser à la
portée des enfants.
LIRE ATTENTIVEMENT
LA NOTICE AVANT
UTILISATION

LGR

17

Solu-Médrol® 40 mg/2 ml

Poudre et solvant pour solution
injectable
méthylprednisolone hémisuccinate



2. DANGER
Ce médicament
est irritant

3. ATTENTION
DANS QUELQUES
CAS

Ce médicament

- la plupart des infections;
 - certaines maladies virales en évolution (hépatites virales, herpès, varicelle, zona),
 - certains troubles mentaux non traités,
 - vaccination par des vaccins vivants,
 - allergie à l'un des constituants;
 - troubles de la coagulation ou traitement anticoagulant en cours, en cas d'injection intramusculaire.
- Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS ÊTRE UTILISÉ, sauf avis contraire de votre médecin, en association avec des médicaments pouvant donner certains troubles du rythme cardiaque (cf. interactions médicamenteuses et autres interactions).

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

MISES EN GARDE SPÉCIALES

Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

- Avant le traitement : Prévenir votre médecin en cas d'allergie, de vaccination récente, en cas d'ulcère digestif, de maladies du colon, d'intervention chirurgicale récente au niveau de l'intestin, de diabète, d'hypertension artérielle, d'infection (notamment antécédents de tuberculose), d'insuffisance hépatique, d'insuffisance rénale, d'ostéoporose et de myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue musculaire).
- Prévenir votre médecin en cas de séjour dans les régions tropicales, subtropicale ou le sud de l'Europe, en raison du risque de maladie parasitaire.
- Pendant le traitement : Éviter le contact avec les sujets atteints de varicelle ou de rougeole.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Pendant le traitement par voie intraveineuse ou intramusculaire, votre médecin pourra vous conseiller de suivre un régime, en particulier pauvre en sel.

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

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, notamment avec certains médicaments pouvant donner des troubles du rythme cardiaque : astémizole, buprénor, érythromycine en

Injectable

PHARMACIA

ondant à méthylprednisolone base 20 mg,
disodique anhydride, lactose.

ondant à méthylprednisolone base 40 mg,
disodique anhydride, lactose.

ondant à méthylprednisolone base 120 mg,
disodique anhydride, solution d'hydroxyde de sodium

ton + 1 ampoule).

me locomoteur, S : Organes sensoriels).

court - France

ICATIONS THÉRAPEUTIQUES)

certaines maladies où il est utilisé pour son effet

(CONTRE-INDICATIONS)

cas suivants :



P.P.V.: 24DH30

MODE ET VOIE
D'ADMINISTRATION

Voies injectables:
intraveineuse,
intramusculaire,
MISES EN GARDE
SPECIALES: se reporter
à la notice.

Ne pas laisser à la
portée des enfants.
LIRE ATTENTIVEMENT
LA NOTICE AVANT
UTILISATION

MODE ET VOIE
D'ADMINISTRATION

Voies injectables:
intraveineuse,
intramusculaire,
MISES EN GARDE
SPECIALES: se reporter
à la notice.

Ne pas laisser à la
portée des enfants.
LIRE ATTENTIVEMENT
LA NOTICE AVANT
UTILISATION

LGR

17

Solu-Médrol® 40 mg/2 ml

Poudre et solvant pour solution
injectable
méthylprednisolone hémisuccinate



2. DANGER
Ce médicament
est irritant

3. ATTENTION
DANS QUELQUES
CAS

Ce médicament

- la plupart des infections;
- certaines maladies virales en évolution (hépatites virales, herpès, varicelle, zona),
- certains troubles mentaux non traités,
- vaccination par des vaccins vivants,
- allergie à l'un des constituants;
- troubles de la coagulation ou traitement anticoagulant en cours, en cas d'injection intramusculaire.

Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS ÊTRE UTILISÉ, sauf avis contraire de votre médecin, en association avec des médicaments pouvant donner certains troubles du rythme cardiaque (cf. interactions médicamenteuses et autres interactions).

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

MISES EN GARDE SPÉCIALES

Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

- **Avant le traitement :** Prévenir votre médecin en cas d'allergie, de vaccination récente, en cas d'ulcère digestif, de maladies du colon, d'intervention chirurgicale récente au niveau de l'intestin, de diabète, d'hypertension artérielle, d'infection (notamment antécédents de tuberculose), d'insuffisance hépatique, d'insuffisance rénale, d'ostéoporose et de myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue musculaire).
- Prévenir votre médecin en cas de séjour dans les régions tropicales, subtropicale ou le sud de l'Europe, en raison du risque de maladie parasitaire.
- **Pendant le traitement :** Éviter le contact avec les sujets atteints de varicelle ou de rougeole.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Pendant le traitement par voie intraveineuse ou intramusculaire, votre médecin pourra vous conseiller de suivre un régime, en particulier pauvre en sel.

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

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, notamment avec certains médicaments pouvant donner des troubles du rythme cardiaque : astémizole, buprénal, érythromycine en

Injectable

PHARMACIA

ondant à méthylprednisolone base 20 mg,
disodique anhydride, lactose.

ondant à méthylprednisolone base 40 mg,
disodique anhydride, lactose.

ondant à méthylprednisolone base 120 mg,
disodique anhydride, solution d'hydroxyde de sodium

ton + 1 ampoule).

me locomoteur, S : Organes sensoriels).

court - France

ICATIONS THÉRAPEUTIQUES)

certaines maladies où il est utilisé pour son effet

(CONTRE-INDICATIONS)

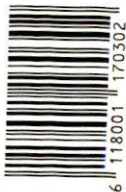
cas suivants :

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION:

Voies injectables
intraveineuse,
intramusculaire.
MISES EN GARDE
SPECIALES: Se reporter
à la notice.

**Ne pas laisser à la
portée des enfants.**
**LIRE ATTENTIVEMENT
LA NOTICE AVANT
UTILISATION**

يُحفظ هذا الدواء بعيداً عن مرآة
ومتناول الأطفال
يرجى قراءة النشرة بعناية قبل استخدام
هذا الدواء



P.P.V. : 24,30

00556008100

6. Contenu
1. QU'EST-CE
solution
CAS EST-IL

Classe pharmaco
SYSTEMIQUE NO
Ce médicament
Il est indiqué dans
son effet anti-inflammatoire.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE
AVANT D'UTILISER SOLUMEDROL, lyophilisat et
solution pour usage parentéral ?**

**N'utilisez jamais SOLUMEDROL, lyophilisat et solution
pour usage parentéral :**

- dans la plupart des infections,
- dans certaines maladies virales en évolution (hépatites virales, herpès, varicelle, zona),
- dans certains troubles mentaux non traités,
- en cas de vaccination par des vaccins vivants ou vivants atténués en cas de traitement par des corticoïdes à des posologies supérieures à 10 mg/j d'équivalent-prednisone (ou > 2 mg/kg/j) chez l'enfant ou > 20 mg/j chez l'enfant de plus de 10 kg) pendant plus de deux semaines et pour les « bolus » de corticoïdes (à l'exception des voies inhalées et locales), et pendant les 3 mois suivant l'arrêt de la corticothérapie : risque de maladie vaccinale généralisée éventuellement mortelle,
- si vous êtes allergique à l'hémisuccinate de méthylprednisolone ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes allergique ou suspectez une allergie au lait de vache, à l'un de ses constituants ou à d'autres produits laitiers, car il peut contenir des traces de substances lactières. SOLUMEDROL contient du lactose monohydrate fabriqué à partir du lait de vache.

مولوميدرول

40 مغ / 2 مل

هيميسوكسينات ميثيل البريدنيزولون

مسحوق مُجفَّف بالتجميد ومحلول للحقن

Solu-Médrol®

Poudre et solvant pour
solution injectable

40 mg/2 ml

méthylprednisolone
hémisuccinate

1 flacon de poudre +
1 ampoule de
solvant (2 ml)

Pfizer

S4S93B741
05 2021



en administration par voie intrathécale et épidurale.
troubles de la coagulation ou traitement anticoagulant
en cours en cas d'injection intramusculaire.
ce médicament est généralement déconseillé en
association avec l'aspirine (acide acétylsalicylique) à fortes
doses (voir « Autres médicaments et SOLUMEDROL,
lyophilisat et solution pour usage parentéral »).
CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER
AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.
Contre-indications et précautions
Le médicament doit être pris sous stricte surveillance
médicale.

SOLUMEDROL contient des protéines de lait de vache.
Si vous êtes allergique ou pensez être allergique au lait
de vache, vous ne devez pas recevoir ce médicament car
il peut contenir des traces de protéines du lait de vache.
Des réactions allergiques graves ont eu lieu chez des
patients allergiques au lait de vache.

AVANT LE TRAITEMENT:
Prévenez votre médecin en cas de :

- allergie,
- vaccination récente,
- ulcère digestif, maladies du colon, intervention
chirurgicale récente au niveau de l'intestin,
- diabète,
- hypertension artérielle, insuffisance cardiaque
congestive ou facteurs de risque cardiovasculaire,
- infection (notamment antécédents de tuberculose)
ou en cas de séjour dans les régions tropicales,
subtropicales ou du sud de l'Europe, en raison du
risque de maladie parasitaire,
- insuffisance hépatique,
- insuffisance rénale,
- ostéoporose,
- myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue
musculaire),
- troubles convulsifs,
- stress inhabituel,
- maladie de Cushing,
- hypothyroïdie,
- herpès oculaire,
- phéochromocytome (tumeur généralement
bénigne caractérisée par une production excessive
d'hormones pouvant notamment provoquer une
hypertension artérielle).

PENDANT LE TRAITEMENT

Prévenez votre médecin en cas d'apparition de :

- symptômes psychologiques ou psychiatriques en
particulier en cas de suspicion de dépression ou
d'idées suicidales,
- manifestations cutanées (sarcome de Kaposi),
- troubles oculaires,
- troubles du rythme cardiaque,
- troubles musculaires,
- et en cas d'utilisation de l'aspirine ou des
anti-inflammatoires non stéroïdiens.

Les corticoïdes oraux ou injectables peuvent favoriser
l'apparition de tendinopathie, voire de rupture tendineuse
(exceptionnelle). Prévenez votre médecin en cas
d'apparition de douleur tendineuse.

Pendant le traitement, votre médecin pourra vous
conseiller de suivre un régime, en particulier pauvre en sel
et une supplémentation en potassium.

L'utilisation prolongée des corticoïdes chez les enfants et les
personnes âgées nécessite une surveillance particulière.

APRES LE TRAITEMENT

L'arrêt brutal des corticoïdes peut entraîner des
conséquences pouvant être fatales. Respectez toujours
les indications de votre médecin.

Eviter le contact avec les sujets atteints de varicelle ou
de rougeole.

PPV 55,00 DH
LOT 505688
PER 06/20

boîte de 12 et 24,
suspension buvable,

gsk

AMOXICILLINE

Dénomination du médicament

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 prescrit à vous ou à votre enfant. 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.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE AMOXIL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

Qu'est-ce que AMOXIL ?

AMOXIL est un antibiotique. Le principe actif est l'amoxicilline. Celui-ci appartient à un groupe de médicaments appelés « pénicillines ».

Dans quels cas AMOXIL est-il utilisé ?

AMOXIL est utilisé pour traiter des infections causées par des bactéries dans différentes parties du corps.
AMOXIL peut également être utilisé en association à d'autres médicaments pour traiter les ulcères de l'estomac.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AMOXIL ?

Ne prenez jamais AMOXIL :

- Si vous êtes allergique à l'amoxicilline, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
 - Si vous avez déjà présenté une réaction allergique à un antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou de la gorge.
- Ne prenez pas AMOXIL si vous êtes dans l'une des situations mentionnées ci-dessus. En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AMOXIL.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AMOXIL si vous :

- souffrez de mononucléose infectieuse (fièvre, maux de gorge, ganglions enflés et fatigue extrême)
- avez des problèmes rénaux
- N'urinez pas régulièrement

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AMOXIL.

Tests sanguins et urinaux

Si vous devez effectuer :

- Des analyses d'urine (dosage du glucose) ou des analyses de sang pour explorer le fonctionnement de votre foie,
- Un dosage d'œstrogène pendant la grossesse pour vérifier que le bébé se développe normalement).

Informez votre médecin ou votre pharmacien que vous prenez AMOXIL. En effet, AMOXIL peut influencer sur les résultats de ces tests.

Enfants

Sans objet.

Autres médicaments et AMOXIL :

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

- Si vous prenez de l'allopurinol (utilisé dans le traitement de la goutte) avec AMOXIL, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.
- Si vous prenez du probénécide (utilisé dans le traitement de la goutte), votre médecin peut décider d'adapter votre dose d'AMOXIL.
- Si vous prenez des médicaments destinés à empêcher la coagulation du sang (tels que la warfarine), vous pourriez avoir besoin d'effectuer des analyses sanguines supplémentaires.

- Si vous prenez d'autres antibiotiques (tels que les tétracyclines) AMOXIL peut être moins efficace.
- Si vous prenez du méthotrexate (utilisé dans le traitement de cancer et du psoriasis sévère) AMOXIL peut provoquer une augmentation des effets indésirables.

AMOXIL 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 votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Sportifs

Sans objet.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

AMOXIL peut provoquer des effets indésirables (comme des réactions allergiques, des vertiges et des convulsions) susceptibles de réduire votre capacité à conduire. Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines à moins que vous vous sentiez bien.

AMOXIL comprimé dispersible contient de l'aspartam

L'aspartam (E951) est une source de phénylalanine. Celle-ci peut être nocive pour les patients ayant une maladie appelée « phénylcétonurie ».

AMOXIL poudre pour suspension buvable contient :

- L'aspartam (E951) est une source de phénylalanine. Celle-ci peut être nocive pour les patients ayant une maladie appelée « phénylcétonurie ».
- Le maltodextrine est absorbée sous forme de glucose. Si votre médecin vous a informé que vous aviez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.
- En raison de la présence de benzoate de sodium (E221), ce médicament peut provoquer une irritation de la peau, des yeux et des muqueuses et peut accroître le risque de jaunisse chez le nouveau-né.

3. COMMENT PRENDRE AMOXIL ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

- Faire dissoudre complètement chaque comprimé dans un verre d'eau bien remuer le mélange jusqu'à ce qu'il soit homogène. Avaler immédiatement le mélange ;
- Agiter bien le flacon avant chaque utilisation et utiliser la cuillère fournie avec le flacon ;
- Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être espacées d'au moins 4 heures.

Posologie habituelle :

Enfants pesant moins de 40 kg

Toutes les posologies sont déterminées en fonction du poids de l'enfant en kilogrammes.

Votre médecin vous indiquera la quantité d'AMOXIL que vous devez administrer à votre bébé ou votre enfant.

- La posologie habituelle est de 40 mg à 90 mg par kilogramme de poids corporel et par jour, à administrer en deux ou trois prises.

- La dose maximale recommandée est de 100 mg par kilogramme de poids corporel et par jour.

Adultes, patients âgés et enfants pesant 40 kg ou plus

La forme suspension n'est pas adaptée aux adultes et enfants de plus de 40 Kg. La posologie habituelle d'AMOXIL est de 250 mg à 500 mg trois fois par jour ou 750 mg à 1 g toutes les 12h, selon la sévérité et le type d'infection.

- Infections sévères : 750 mg à 1 g trois fois par jour.
- Infection des voies urinaires : 3 g deux fois par jour pendant un jour.
- Maladie de Lyme (infection transmise par des parasites appelés tiques) : érythème migrant isolé (phase précoce - éruption cutanée circulaire rouge ou rose) : 4 g par jour, manifestations systémiques (phase tardive - avec des symptômes plus graves ou quand la maladie est étendue à tout le corps) : jusqu'à 6 g par jour.
- Ulcère de l'estomac : 750 mg ou 1 g deux fois par jour pendant 7 jours avec d'autres antibiotiques et médicaments destinés à traiter les ulcères de l'estomac.
- Pour prévenir les infections cardiaques en cas de chirurgie. La posologie varie selon le type de chirurgie. D'autres médicaments peuvent également être administrés simultanément. Votre médecin, pharmacien ou infirmière pourra vous donner plus de détails.



120 x

Suspension
pour inhalation
en flacon pressurisé

Voie inhalée

125
µgPropionate de fluticasone
/salmétérol

SAFLU®

LOT: GB81521
PER: 08/2021
PPV: 140 DH 00

Bien agiter avant chaque utilisation

VOTRE PHARMACIEN.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales:

Votre médecin surveillera plus attentivement votre traitement si vous avez des problèmes médicaux tels que:

- Une maladie du cœur, y compris un rythme cardiaque irrégulier ou trop rapide,
- Une hyperactivité de la thyroïde,
- Une pression artérielle élevée,
- Du diabète (SAFLU peut augmenter le taux de sucre dans votre sang),
- Un faible taux de potassium dans votre sang.

Si vous utilisez SAFLU pour votre médecin souhaitera votre état clinique.

Si votre asthme ou votre consultez votre médecin

Si vous entendez des sifflements si vous vous sentez plus serré de la poitrine ou si vous d'utiliser votre traitement br continuez à utiliser SAFLU. Vous ne devez pas arrêter de continuer à utiliser SAFLU. Votre asthme ne s'aggrave et vous pourriez avoir besoin d'un traitement. Dans ce cas, consultez votre médecin. Ne pas utiliser SAFLU si vous avez besoin d'un traitement.

Instructions d'utilisation

• Votre médecin, votre infirmier ou votre pharmacien devront vous montrer comment utiliser le dispositif. Ils vérifieront votre utilisation. Ne pas utiliser SAFLU si vous n'avez pas été autorisé à le faire.

• Le médicament est contenu dans un flacon pressurisé muni d'un embout buccal.

Vérification du fonctionnement

• Lorsque vous utilisez le dispositif, testez son bon fonctionnement de l'embout buccal en pressant sur le pouce et l'index. • Afin de s'assurer qu'il n'y a pas de fuite, éloignez l'embout buccal de la cartouche pour libérer une bouffée de médicament. Répétez ces étapes, en agitant bien le flacon avant chaque bouffée. Si vous n'avez pas utilisé le dispositif depuis une semaine ou plus, testez le dispositif avant d'utiliser le produit dans l'air.

Utilisation du dispositif:

Il est important de connaître les étapes de l'utilisation du dispositif.

1. Tenez vous debout ou à l'aise.
2. Retirez le capuchon de l'embout buccal et assurez-vous qu'il est bien fixé.
3. Agitez l'appareil 4 à 5 fois avant d'utiliser le médicament.
4. Tenez l'appareil bien avec le pouce à la base, sous l'index, de manière à ce que vous le puissiez.
5. Placez l'embout buccal dans votre bouche. Fermez les lèvres sur l'embout buccal.
6. Inspirez par la bouche. Tenez la respiration pendant quelques secondes, puis expirez vers le bas sur le haut de votre main.
7. Pendant que vous tenez la respiration, retirez le dispositif de votre bouche.
8. Attendez environ 30 secondes avant d'utiliser le médicament.
9. Ensuite, rincez votre bouche avec de l'eau. Ceci permettra d'éviter l'apparition d'une voix rauque.
10. Après utilisation, nettoyez le dispositif.

Doliprane®

500 mg
PARACÉTAMOL

comprimé effervescent

500 mg

, mannitol, saccharine sodique, laurilsulfate de sodium, povidone, carbonate de sodium anhydre, leucine pour un comprimé

INDICATIONS

à partir de 16.

INDICATIONS D'EMPLOI

INDICATIONS (N, Système nerveux central)

INDICATIONS D'EMPLOI

paracétamol. Il est indiqué en cas de douleur et/ou fièvre telles que, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses.

est réservée à l'adulte et à l'enfant à partir de 27 kg

(de 8 ans) Lire attentivement la rubrique "Posologie".

En dessous de 27 kg, il existe d'autres présentations de paracétamol. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

INDICATIONS D'EMPLOI

NE PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

paracétamol,

INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU

INDICATIONS D'EMPLOI

prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement

paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les prenez pas dépasser la dose quotidienne recommandée (cf. chapitre

INDICATIONS D'EMPLOI

de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours ou en cas d'efficacité de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre

foie ou des reins, il est nécessaire de consulter votre médecin paracétamol.

pu pauvre en sel, tenir compte dans la ration journalière de la paracétamol.

N'HÉSITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE

INDICATIONS D'EMPLOI

médicament si votre médecin vous prescrit un dosage du taux de paracétamol dans le sang.

ELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, NE PAS FAIRE TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE PHARMACIEN.

INDICATIONS D'EMPLOI

conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse.

IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE LA NUTRITION DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

LA CONNAISSANCE EST NÉCESSAIRE POUR ÉVALUER LE RISQUE CHEZ CERTAINS PATIENTS :

قرص افوارا 16

دول
بارا صيطامول



PPV15DH80
PER 03/21
LOT H685
S 2

15.80



NOMICINE®

مستقرات الحساسية فارما 5
مستقرات الحساسية فارما 5
مستقرات الحساسية فارما 5

22,70

Phénylphrine chlorhydrate	4 mg
Salicylamide	6 mg
Paracétamol	200 mg
Caféine	400 mg
Vitamine C	30 mg
Excipients q.s.p.	300 mg
Excipients à effet notoire : saccharose, jaune orangé S.	10 g

PROPRIÉTÉS :

Elles procèdent de l'activité de ses principaux composants :

- La Chlorphénamine maléate, antihistaminique H1, agit par inhibition de la sécrétion nasale.
- La phénylphrine chlorhydrate, alpha-sympathicomimétique, contribue à la décongestion et à la libération des voies respiratoires.
- Le paracétamol et le salicylamide agissent en synergie en tant qu'antalgique et antipyrétique.
- La caféine agit comme stimulant général et atténue l'effet sédatif et la somnolence liés à la chlorphénamine.
- La vitamine C agit comme anti-oxydant, aide à la défense de l'organisme et contribue avec la caféine à un état de bien-être du patient.

INDICATIONS :

Rinomicine® est indiqué dans le traitement symptomatique des :
Etats grippaux : rhume, congestion nasale, catarrhe nasal et éternuement.
Etats fébriles : fièvre, courbatures, refroidissement, douleurs modérées ou élevées (telles que maux de tête).

CONTRE-INDICATIONS :

- Ces médicaments sont contre-indiqués chez l'enfant de moins de 15 ans et en cas notamment :
- D'hypertension artérielle sévère ou mal équilibrée ;
 - D'antécédents d'accident vasculaire cérébral ou de facteurs de risque susceptibles de favoriser la survenue d'AVC, en raison de l'activité sympathomimétique alpha du vasoconstricteur ;
 - D'insuffisance coronarienne sévère ;
 - D'antécédents de convulsions ;
 - D'hypersensibilité à l'un des composants ;
 - D'adénome de la prostate ;
 - De glaucome ;
 - D'insuffisance hépatocellulaire ;
 - D'insuffisance rénale ;
 - D'ulcère gastroduodénal ;
 - D'antécédent d'hémorragies digestives liées à la prise de l'acide acétylsalicylique et/ou un anti-inflammatoire non stéroïdien ;
 - Au troisième trimestre de la grossesse ;
 - D'asthme.

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

EFFETS SECONDAIRES :

Peu fréquent : sensation légère de sécheresse de la bouche.
Rarement : éruptions cutanées, troubles hématologiques.
SIGNALER A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Réservé uniquement à l'adulte.
Pour éviter un risque de surdosage, vérifier l'absence du paracétamol et du salicylamide dans la composition d'autres médicaments.
Chez l'adulte de plus de 50 Kg : la dose totale de paracétamol ne doit pas excéder 4 g par jour.
En cas d'ulcère gastroduodénal, d'hémorragie digestive, de traitement anticoagulant associé, de traitement prolongé ou à forte dose, d'asthme, de diabète, d'insuffisance rénale, une surveillance médicale régulière est nécessaire.
Pendant la durée de traitement l'absorption d'alcool est déconseillée.
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.
Tenir compte dans la ration journalière de la teneur en saccharose (8 g par sachet).
Il est inutile et potentiellement dangereux d'associer entre eux deux médicaments contenant des vasoconstricteurs.
EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Rinomicine® est déconseillé chez la femme enceinte et allaitante. Toutefois en cas de nécessité, son administration pendant la grossesse et l'allaitement sera possible sous surveillance du médecin traitant ou du pharmacien.
D'UNE FAÇON GENERALE, IL CONVIENT AU 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.

POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI :

Voie orale.
Réservé uniquement à l'adulte.
Débuter le traitement par un sachet toutes les 6 heures puis continuer par 1 sachet toutes les 8 heures. Sans dépasser 3 sachets par jour.
Diluer le contenu d'un sachet dans un verre d'eau, bien mélanger et boire immédiatement.
La posologie maximale journalière ne doit pas être dépassée.

DURÉE DU TRAITEMENT

La durée maximale de traitement ne doit pas excéder 5 jours.

CONSERVATION :

A conserver à une température inférieure à 25°C et à l'abri de l'humidité.
Ne pas dépasser la date de péremption figurant sur le conditionnement extérieur.
Ne pas laisser à la portée des enfants.



Laboratoires Pharmaceutiques PHARMA 5
21, Rue des Asphodèles - Casablanca

NOMICINE®

مختبرات الصيدلة فارما 5
باصيدان لاهور قادياني

22,70

Phénylphrine chlorhydrate	4 mg
Salicylamide	6 mg
Paracétamol	200 mg
Caféine	400 mg
Vitamine C	30 mg
Excipients q.s.p.	300 mg
Excipients à effet notoire : saccharose, jaune orangé S.	10 g

PROPRIÉTÉS :

Elles procèdent de l'activité de ses principaux composants :

- La Chlorphénamine maléate, antihistaminique H1, agit par inhibition de la sécrétion nasale.
- La phénylphrine chlorhydrate, alpha-sympathicomimétique, contribue à la décongestion et à la libération des voies respiratoires.
- Le paracétamol et le salicylamide agissent en synergie en tant qu'antalgique et antipyrétique.
- La caféine agit comme stimulant général et atténue l'effet sédatif et la somnolence liés à la chlorphénamine.
- La vitamine C agit comme anti-oxydant, aide à la défense de l'organisme et contribue avec la caféine à un état de bien-être du patient.

INDICATIONS :

Rinomicine® est indiqué dans le traitement symptomatique des :
Etats grippaux : rhume, congestion nasale, catarrhe nasal et éternuement.
Etats fébriles : fièvre, courbatures, refroidissement, douleurs modérées ou élevées (telles que maux de tête).

CONTRE-INDICATIONS :

- Ces médicaments sont contre-indiqués chez l'enfant de moins de 15 ans et en cas notamment :
- D'hypertension artérielle sévère ou mal équilibrée ;
 - D'antécédents d'accident vasculaire cérébral ou de facteurs de risque susceptibles de favoriser la survenue d'AVC, en raison de l'activité sympathomimétique alpha du vasoconstricteur ;
 - D'insuffisance coronarienne sévère ;
 - D'antécédents de convulsions ;
 - D'hypersensibilité à l'un des composants ;
 - D'adénome de la prostate ;
 - De glaucome ;
 - D'insuffisance hépatocellulaire ;
 - D'insuffisance rénale ;
 - D'ulcère gastroduodénal ;
 - D'antécédent d'hémorragies digestives liées à la prise de l'acide acétylsalicylique et/ou un anti-inflammatoire non stéroïdien ;
 - Au troisième trimestre de la grossesse ;
 - D'asthme.

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

EFFETS SECONDAIRES :

Peu fréquent : sensation légère de sécheresse de la bouche.
Rarement : éruptions cutanées, troubles hématologiques.
SIGNALER A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Réservé uniquement à l'adulte.
Pour éviter un risque de surdosage, vérifier l'absence du paracétamol et du salicylamide dans la composition d'autres médicaments.
Chez l'adulte de plus de 50 Kg : la dose totale de paracétamol ne doit pas excéder 4 g par jour.
En cas d'ulcère gastroduodénal, d'hémorragie digestive, de traitement anticoagulant associé, de traitement prolongé ou à forte dose, d'asthme, de diabète, d'insuffisance rénale, une surveillance médicale régulière est nécessaire.
Pendant la durée de traitement l'absorption d'alcool est déconseillée.
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.
Tenir compte dans la ration journalière de la teneur en saccharose (8 g par sachet).
Il est inutile et potentiellement dangereux d'associer entre eux deux médicaments contenant des vasoconstricteurs.
EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Rinomicine® est déconseillé chez la femme enceinte et allaitante. Toutefois en cas de nécessité, son administration pendant la grossesse et l'allaitement sera possible sous surveillance du médecin traitant ou du pharmacien.
D'UNE FAÇON GENERALE, IL CONVIENT AU 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.

POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI :

Voie orale.
Réservé uniquement à l'adulte.
Débuter le traitement par un sachet toutes les 6 heures puis continuer par 1 sachet toutes les 8 heures. Sans dépasser 3 sachets par jour.
Diluer le contenu d'un sachet dans un verre d'eau, bien mélanger et boire immédiatement.
La posologie maximale journalière ne doit pas être dépassée.

DURÉE DU TRAITEMENT

La durée maximale de traitement ne doit pas excéder 5 jours.

CONSERVATION :

A conserver à une température inférieure à 25°C et à l'abri de l'humidité.
Ne pas dépasser la date de péremption figurant sur le conditionnement extérieur.
Ne pas laisser à la portée des enfants.



Laboratoires Pharmaceutiques PHARMA 5
21, Rue des Asphodèles - Casablanca