

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.

Biologie 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.

Éducation :

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

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'Honneur
Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



Déclaration de Maladie

N° P19-0045035

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 99440 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : DANBI ABDALLAH

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 0622928459 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : / /

Nom et prénom du malade : KARIM KHADIJA 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 : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) : 14 H 14

SOINS ET PROTHESES DENTAIRES

Le praticien est prié de présenter la dent traitée, l'acte pratiqué et indiquer la nature des soins.

Veuillez fournir une facture

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des soins	Coefficient	Coefficient des Montant des soins										
O.D.F. Prothèses dentaires	Détermination du coefficient masticatoire			Coefficient des travaux										
	<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2">H</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> </tbody> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	00000000	00000000	35533411	11433553		Montant des soins
	H													
	25533412	21433552												
00000000	00000000													
00000000	00000000													
35533411	11433553													
(Création, Remont, adjonction) Fonctionnel, thérapeutique, nécessaire à la profession			Date du devis											
			Fin de											



W18-405861

DATE DE DEPOT

...../...../201...

A REMPLIR PAR L'ADHERENT

Mic 9440

Nom & Prénom DAHBI ABDALLAH

Fonction : Retraité Phones : 0622928459

Mail : dahbi.97@gmail.com

MEDECIN

Prénom du patient KARIM KHADIJA

Adhérent ☐ Conjoint ☐ Enfant ☐

Age

Date 20/9/13

Nature de la maladie

Date 1ère visite

Polyarthrite Rhumatoïde

S'agit-il d'un accident : Causes et circonstances

Nature des actes

Nbre de Coefficient

Montant détaillé des honoraires

C2

250 DH

PHARMACIE

Date 20/9/13

Montant de la facture

419.40

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Date :

Désignation des Coefficients

Montant détaillé des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

Date :

Nombre
AM PC IM IV

Montant détaillé des Honoraires

VOLET ADHERENT

NOM :

Mic

DECLARATION N°

W18-405861

Date de Depot

Montant engagé

Nbre de pièces Jointes

449,40 + 250,00

Durée de validité de cette feuille est de (3) trois mois

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

PHARMACIE BELLOUCHI
Rue 1 N°116 Salmiya
Casablanca
Tél: 05 22 38 36 84

Dr. Hicham SATI

Spécialiste en Rhumatologie
Maladies Rhumatismales

Articulations - OS. et Colonne vertébrale

- Ancien Professeur Assistant des Hôpitaux de France
- Diplôme Universitaire de la douleur
- Membre International du Collège Américain de rhumatologie et de la Société Française de Rhumatologie
- Diplôme en Rhumatologie Pédiatrique

Sur Rendez-vous - Horaire Continu

Casablanca, le :



الدكتور هشام ساطح

اختصاصه : راض المفاصل
والروماتيزم العظام والعمود الفقري

- أستاذ مساعد بالمستشفيات

الفرنسية سابقا

- عضو المعهد الأمريكي لأمراض الروماتيزم

والجمعية الفرنسية لأمراض الروماتيزم

- دبلوم جامعي في علاج الألم

- شهادة الترويض الطبي

- دبلوم في روماتيزم الأطفال

بالموعد - التوقيت المستمر

PHARMACIE BELLOUCH
Rue 1 N°116 Salmia II Sbate
Casablanca
Tél: 05 22 38 36

Handwritten medical notes and prescriptions in Arabic and French, including various drug names and dosages.

20/10/05
caushter

28,80



6. موانع الاستعمال:

لا يجب استعمال هذا الدواء
- الأطفال أقل من 8 سن
- أشخاص ذوي الحساس
على العموم لا يجب استعماله
باستثناء إذا أرتأى طبيب
الضروري استشارة طبيب

7. الآثار الغير مرغوب فيه

لا تترددوا في استشارة طبيب
أثر غير مرغوب فيه خاصة
هذه النشرة.

8. احتياطات خاصة:

بسبب تواجد لكتوز و السكروز لا ينصح بأخذ هذا الدواء في
حالة حساسية للفركتوز و تواجد الغالكتوز بكثرة في الدم
ناتج عن مرض خلقي أو أعراض عدم امتصاص الغلوكوز
والغالكتوز أو نقص في لكتاز (أمراض أيضية نادرة).
قائمة السواغ الذي من الواجب معرفته لاستعمال بدون خطر
عند بعض المرضى:
اللاكتوز و السكروز

. احتياطات الاستعمال:

في حالة الشك، لا تترددوا في استشارة طبيبك أو صيدليكم

9. التفاعلات الدوائية:

لفرض تفادي تفاعلات بين الأدوية يتعين إطلاع طبيبك أو
صيدليكم على أي علاج آخر تأخذونه

10. الحمل-الرضاعة:

ينصح بعدم أخذ فيتانفريل * قوي عند المرأة المرضعة و
الحامل. في حالة اكتشاف الحمل أثناء العلاج بفيتانفريل
قوي أطلعوا طبيبك على العموم يتعين خلال الحمل أو
الرضاعة استشارة طبيبك أو صيدليكم قبل استعمال أي دواء.

11. السانقون ومستعملو آلات:

12. ما يجب القيام به في حالة الإفراط في الجرعة:

13. مايجب القيام به في حالة نسيان أو الإفراط في الجرعة:

14. الحفظ:

لا تتجاوزوا التاريخ المبين على الغلاف الخارجي
لا يترك في متناول الأطفال
تاريخ المراجعة: مارس 2015

مخابر سانتيميديك

20-22، زنقة الزبير بن العوام
الصحور السوداء، الدار البيضاء

فيتانفريل قوي 100 ملغ بنفوتيامين

1. الشكل والتقديم:

علبة تحتوي على 30 قرصا ملبسا.

الرجاء قراءة هذه النشرة بدقة قبل البدء باستعمال هذا الدواء.
- احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج إلى قراءتها مجددا.
- إذا كانت لديك أي أسئلة إضافية أو أي شكوك. استشر
الطبيب أو الصيدلي للمزيد من المعلومات
- لقد وصف هذا الدواء لك أنت شخصيا. لايجدرك إعطاؤه
للآخرين فقد يؤذيهم حتى لو كانت عوارضهم مثل عوارضك

2. التركيب النوعي والكمي:

بنفوتيامين: 100 ملغ
السواغ: ما يكفي لقرص واحد
قائمة السواغ الذي من الواجب معرفته لاستعمال بدون خطر
عند بعض المرضى: اللاكتوز و السكروز.

3. الصنف الصيدلي والعلاجي:

ينتسب بنفوتيامين إلى مجموعة الأدوية ذات التأثير على
الجهاز الهضمي والتمثيل الغذائي.

4. الوصف:

- علاج البري بري،
- الوقاية من نقص الفيتامين B1 الناتج عن انخفاض في
الاستهلاك الغذائي على سبيل المثال : سوء الامتصاص،
الحمية الغذائية الغنية بالبروتينات، التغذية بالحقن و
بالاشتراك مع غيرها من الفيتامينات،
- ينصح به الأشخاص الذين يشكون من التهاب الأعصاب
و يتعاطون للمشروبات الكحولية،
- ينصح به في حالة التهاب الأعصاب،
- يستخدم بتركيزات عالية في بعض متلازمات الألم.

5. المقدار/طريقة الاستعمال:

المقدار:

2 إلى 4 أقراص خلال 24 ساعة.

في جميع الحالات يتعين التقيد بوصفة طبيبك

طريقة الاستعمال:

عن طريق الفم

مدة العلاج:

تقيدوا بوصفة طبيبك

28,80



6. موانع الاستعمال:

لا يجب استعمال هذا الدواء
- الأطفال أقل من 8 سن
- أشخاص ذوي الحساس
على العموم لا يجب استعماله
باستثناء إذا أرتأى طبيب
الضروري استشارة طبيب

7. الآثار الغير مرغوب فيه

لا تترددوا في استشارة طبيب
أثر غير مرغوب فيه خاصة
هذه النشرة.

8. احتياطات خاصة:

بسبب تواجد لكتوز و السكروز لا ينصح بأخذ هذا الدواء في
حالة حساسية للفركتوز و تواجد الغالكتوز بكثرة في الدم
ناتج عن مرض خلقي أو أعراض عدم امتصاص الغلوكوز
والغالكتوز أو نقص في لكتاز (أمراض أيضية نادرة).
قائمة السواغ الذي من الواجب معرفته لاستعمال بدون خطر
عند بعض المرضى:

اللاكتوز و السكروز

. احتياطات الاستعمال:

في حالة الشك، لا تترددوا في استشارة طبيبك أو صيدليكم

9. التفاعلات الدوائية:

لفرض تفادي تفاعلات بين الأدوية يتعين إطلاع طبيبك أو
صيدليكم على أي علاج آخر تأخذونه

10. الحمل-الرضاعة:

ينصح بعدم أخذ فيتانفريل * قوي عند المرأة المرضعة و
الحامل. في حالة اكتشاف الحمل أثناء العلاج بفيتانفريل
قوي أطلعوا طبيبك على العموم يتعين خلال الحمل أو
الرضاعة استشارة طبيبك أو صيدليكم قبل استعمال أي دواء.

11. الساقون ومستعملو آلات:

12. ما يجب القيام به في حالة الإفراط في الجرعة:

13. مايجب القيام به في حالة نسيان أو الإفراط في الجرعة:

14. الحفظ:

لا تتجاوزوا التاريخ المبين على الغلاف الخارجي

لا يترك في متناول الأطفال

تاريخ المراجعة: مارس 2015

مخابر سانتيميديك

20-22، زنقة الزبير بن العوام

الصحور السوداء، الدار البيضاء

فيتانفريل قوي 100 ملغ بنفوتيامين

1. الشكل والتقديم:

علبة تحتوي على 30 قرصا ملبسا.

الرجاء قراءة هذه النشرة بدقة قبل البدء باستعمال هذا الدواء.
- احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج إلى قراءتها مجددا.
- إذا كانت لديك أي أسئلة إضافية أو أي شكوك. استشر
الطبيب أو الصيدلي للمزيد من المعلومات
- لقد وصف هذا الدواء لك أنت شخصيا. لايجدرك إعطاؤه
للآخرين فقد يؤذيهم حتى لو كانت عوارضهم مثل عوارضك

2. التركيب النوعي والكمي:

بنفوتيامين: 100 ملغ

السواغ: ما يكفي لقرص واحد

قائمة السواغ الذي من الواجب معرفته لاستعمال بدون خطر

عند بعض المرضى: اللاكتوز و السكروز.

3. الصنف الصيدلي والعلاجي:

ينتسب بنفوتيامين إلى مجموعة الأدوية ذات التأثير على

الجهاز الهضمي والتمثيل الغذائي.

4. الوصف:

- علاج البري بري،

- الوقاية من نقص الفيتامين B1 الناتج عن انخفاض في

الاستهلاك الغذائي على سبيل المثال : سوء الامتصاص،

الحمية الغذائية الغنية بالبروتينات، التغذية بالحقن و

بالاشتراك مع غيرها من الفيتامينات،

- ينصح به الأشخاص الذين يشكون من التهاب الأعصاب

و يتعاطون للمشروبات الكحولية.

- ينصح به في حالة التهاب الأعصاب،

- يستخدم بتركيزات عالية في بعض متلازمات الألم.

5. المقدار/طريقة الاستعمال:

المقدار:

2 إلى 4 أقراص خلال 24 ساعة.

في جميع الحالات يتعين التقيد بوصفة طبيبك

طريقة الاستعمال:

عن طريق الفم

مدة العلاج:

تقيدوا بوصفة طبيبك

28,80



6. موانع الاستعمال:

لا يجب استعمال هذا الدواء
- الأطفال أقل من 8 سن
- أشخاص ذوي الحساس
على العموم لا يجب استعماله
باستثناء إذا أرتأى طبيب
الضروري استشارة طبيب

7. الآثار الغير مرغوب فيه

لا تترددوا في استشارة طبيب
أثر غير مرغوب فيه خاصة
هذه النشرة.

8. احتياطات خاصة:

بسبب تواجد لكتوز و السكروز لا ينصح بأخذ هذا الدواء في
حالة حساسية للفركتوز و تواجد الغالكتوز بكثرة في الدم
ناتج عن مرض خلقي أو أعراض عدم امتصاص الغلوكوز
والغالكتوز أو نقص في لكتاز (أمراض أيضية نادرة).
قائمة السواغ الذي من الواجب معرفته لاستعمال بدون خطر
عند بعض المرضى:

اللاكتوز و السكروز

. احتياطات الاستعمال:

في حالة الشك، لا تترددوا في استشارة طبيبك أو صيدليكم

9. التفاعلات الدوائية:

لفرض تفادي تفاعلات بين الأدوية يتعين إطلاع طبيبك أو
صيدليكم على أي علاج آخر تأخذونه

10. الحمل-الرضاعة:

ينصح بعدم أخذ فيتانفريل * قوي عند المرأة المرضعة و
الحامل. في حالة اكتشاف الحمل أثناء العلاج بفيتانفريل
قوي أطلعوا طبيبك على العموم يتعين خلال الحمل أو
الرضاعة استشارة طبيبك أو صيدليكم قبل استعمال أي دواء.

11. السانقون ومستعملو الآلات:

12. ما يجب القيام به في حالة الإفراط في الجرعة:

13. مايجب القيام به في حالة نسيان أو الإفراط في الجرعة:

14. الحفظ:

لا تتجاوزوا التاريخ المبين على الغلاف الخارجي

لا يترك في متناول الأطفال

تاريخ المراجعة: مارس 2015

مخابر سانتيميديك

20-22، زنقة الزبير بن العوام

الصحور السوداء، الدار البيضاء

فيتانفريل قوي 100 ملغ بنفوتيامين

1. الشكل والتقديم:

علبة تحتوي على 30 قرصا ملبسا.

الرجاء قراءة هذه النشرة بدقة قبل البدء باستعمال هذا الدواء.
- احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج إلى قراءتها مجددا.
- إذا كانت لديك أي أسئلة إضافية أو أي شكوك. استشر
الطبيب أو الصيدلي للمزيد من المعلومات
- لقد وصف هذا الدواء لك أنت شخصيا. لايجدرك إعطاؤه
للآخرين فقد يؤذيهم حتى لو كانت عوارضهم مثل عوارضك

2. التركيب النوعي والكمي:

بنفوتيامين: 100 ملغ

السواغ: ما يكفي لقرص واحد
قائمة السواغ الذي من الواجب معرفته لاستعمال بدون خطر
عند بعض المرضى: اللاكتوز و السكروز.

3. الصنف الصيدلي والعلاجي:

ينتسب بنفوتيامين إلى مجموعة الأدوية ذات التأثير على
الجهاز الهضمي والتمثيل الغذائي.

4. الوصف:

- علاج البري بري،
- الوقاية من نقص الفيتامين B1 الناتج عن انخفاض في
الاستهلاك الغذائي على سبيل المثال : سوء الامتصاص،
الحمية الغذائية الغنية بالبروتينات، التغذية بالحقن و
بالاشتراك مع غيرها من الفيتامينات،
- ينصح به الأشخاص الذين يشكون من التهاب الأعصاب
و يتعاطون للمشروبات الكحولية،
- ينصح به في حالة التهاب الأعصاب،
- يستخدم بتركيزات عالية في بعض متلازمات الألم.

5. المقدار/طريقة الاستعمال:

المقدار:

2 إلى 4 أقراص خلال 24 ساعة.

في جميع الحالات يتعين التقيد بوصفة طبيبك

طريقة الاستعمال:

عن طريق الفم

مدة العلاج:

تقيدوا بوصفة طبيبك

Lot n°:

011113

Aut. av.:

01/22

P.P.V.:

76.00

ndre ce médicament.

autre question, si vous avez besoin de plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

☐ Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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

Classe pharmacothérapeutique :

ANTAGONISTE DES RECEPTEURS H2. (A : appareil digestif et métabolisme)

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

EFITAC 150mg :

Les indications thérapeutiques de la spécialité pharmaceutique EFITAC® 150 mg comprimés effervescents seront limitées à :

- Ulcère gastrique ou duodénal évolutif
- Œsophagite par reflux gastro-œsophagien
- Syndrome de Zollinger-Ellison
- Traitement d'entretien de l'ulcère duodénal

EFITAC 300mg :

Les indications thérapeutiques de la spécialité pharmaceutique EFITAC® 300 mg comprimés effervescents seront limitées à :

- En association à une bithérapie antibiotique, éradication de *Helicobacter pylori* en cas de maladie ulcéreuse gastro-duodénale (après preuve endoscopique de lésion et de l'infection)
- Ulcère gastrique ou duodénal évolutif
- Œsophagite par reflux gastro-œsophagien
- Syndrome de Zollinger-Ellison

Contre-indications :

Allergie à la ranitidine,

Allergie à l'un des composants.

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

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales :

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).

Mises en garde :

Prévenez votre médecin en cas d'antécédent de porphyrie.

L'administration de ce médicament peut favoriser le développement bactérien dans l'estomac par diminution de l'acidité gastrique.

Précautions d'emploi :

Utilisez ce médicament AVEC PRECAUTION en cas d'insuffisance rénale ou hépatique sévère, en particulier chez le sujet âgé.

En cas de régime désodé ou hyposodé, tenir compte de la teneur en sodium.

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

Interactions avec d'autres médicaments :

Les antiacides peuvent diminuer l'effet de la ranitidine, il convient d'espacer les prises de 2 heures entre les deux médicaments.

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 :

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.

Par mesure de précaution, il convient d'éviter ce médicament au cours de l'allaitement.

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

Posologie :

Maladie ulcéreuse gastro-duodénale :

soit, en présence de *Helicobacter pylori*, 1 comprimé effervescent à 300 mg matin et soir associé à deux antibiotiques, pendant 14 jours, suivis par 1 comprimé effervescent à 300 mg par jour pendant 2 à 4 semaines supplémentaires ;

soit 1 comprimé effervescent à 300 mg par jour pendant 4 à 6 semaines.

de 20 comprimés.
de 20ml.

Prazéпам : 10 mg

Excipients : lactose, cellulose microcristalline, amidon de maïs, stéarate de magnésium, silice colloïdale, q.s.p. un comprimé sécable.

LYSANXIA® gouttes :

Pour 1 ml = 30 gouttes : 15 mg de prazéпам.

Excipients : propylèneglycol, éthyl-diéthylèneglycol, saccharine sodique, polysorbate 80, menthol, anéthole, bleu patenté V.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE (TYPE D'ACTIVITE) :

Benzodiazépine (anxiolytique)

(N: système nerveux central)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT (INDICATIONS THERAPEUTIQUES) :

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'anxiété lorsque celle-ci s'accompagne de troubles gênants.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT (CONTRE-INDICATIONS) :

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants:

- insuffisance respiratoire grave,
- insuffisance hépatique grave,
- syndrome d'apnée du sommeil (pauses respiratoires durant le sommeil),
- allergie connue à cette classe de produits.

Il ne doit pas être utilisé, sauf avis contraire du médecin, en cas de myasthénie ou d'allaitement.

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

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® comprimé :

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares). Respectez les posologies et la durée de traitement préconisées (rubrique posologie).

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

La prise de ce médicament nécessite un suivi médical renforcé, notamment en cas d'insuffisance rénale, de maladie chronique du foie, d'alcoolisme et d'insuffisance respiratoire.

Un contrôle régulier par votre médecin est nécessaire, notamment du fait du risque de survenue d'idées suicidaires.

La prise d'alcool est formellement déconseillée pendant la durée du traitement.

En cas d'épilepsie ancienne ou récente, DEMANDER CONSEIL A VOTRE MEDECIN.



07. ٤٩ ٩٩٩ ٩٩٩

S O. N E



٢٥ ٩٩٩ ٩٩٩ ٩٩٩

Prédnisone

LOT 190616

EXP 03 2024

FPV 45 80

és sous plaquette thermoformée.
 és sous plaquette thermoformée.
 és sous plaquette thermoformée.
 és sous plaquette thermoformée.

ISONNE 5 mg : Prédnisone	50 mg
Excipient Q.S.P	1 comprimé.
ISONNE 1 mg : Prédnisone	20 mg
Excipient Q.S.P	1 comprimé.
ISONNE 5 mg : Prédnisone	5 mg
Excipient Q.S.P	1 comprimé.
ISONNE 1 mg : Prédnisone	1 mg
Excipient Q.S.P	1 comprimé.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

ISONNE constitue une hormone corticosurrénale synthétique dont l'effet est 4 fois plus fort que celui du cortisol physiologique.

ISONNE est utilisé pour son effet anti-inflammatoire dans les affections ou maladies suivantes :

- POLYARTHRITE CHRONIQUE
- RHUMATISME ARTICULAIRE AIGU
- ASTHME BRONCHIQUE ET BRONCHOPNEUMOPATHIES CHRONIQUES.
- AFFECTIONS ALLERGIQUES TELLE QUE DERMATOSE DE CONTACT.
- URTICAIRES GEANTS.
- NEURODERMATHOSE.

CONTRE-INDICATIONS

ISONNE ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- INFECTIONS A BACTERIES OU CHAMPIGNONS LORSQU'ELLES NE SONT PAS TRAITEES PAR ANTIBIOTIQUE OU ANTIMYCOSIQUE.
- MALADIES DUES A DES VIRUS (HERPES, ZONA, VARICELLE, HEPATITES...)
- GOUTTE.
- ULCERE DIGESTIF EN EVOLUTION ET SANS TRAITEMENT.
- CERTAINS TROUBLES MENTAUX.
- CERTAINES CIRRHOSSES.

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

MISE EN GARDE

- il est conseillé de suivre un régime riche en protéine et en calcium et pauvre en sucre.
- Prévenir votre médecin de toute maladie, surtout en cas d'hypertension artérielle, de diabète, d'ostéoporose, d'ulcère digestif (estomac, intestin, colon) récent ou ancien, d'insuffisance rénale.

MEFSAL® 7.5 & 15 mg

Comprimés

39,00

COMPOSITION :

MEFSAL 7.5 mg
7.5 mg

MEFSAL 15 mg
15 mg

Excipients : q.s.p un comprimé
Excipient à effet notoire : Lactose

PROPRIÉTÉ :

MEFSAL contient une substance active dénommée méloxicam. Le méloxicam appartient à un groupe de médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), qui sont utilisés pour réduire l'inflammation et la douleur dans les articulations et les muscles.

INDICATIONS :

MEFSAL II est indiqué dans le traitement de courte durée des douleurs aiguës d'arthrose et dans le traitement de longue durée de certains rhumatismes inflammatoires (polyarthrite rhumatoïde et spondylarthrite ankylosante).

CONTRE INDICATION :

Ne pas utiliser MEFSAL, comprimé dans les cas suivants :

- pendant le 3ème trimestre de la grossesse,
- enfant et adolescents de moins de 16 ans
- allergie (hypersensibilité) au méloxicam
- allergie (hypersensibilité) à l'aspirine ou à d'autres médicaments anti-inflammatoires (AINS)
- allergie (hypersensibilité) à l'un des composants de MEFSAL
- si vous avez présenté l'un des signes suivants après avoir pris de l'aspirine ou d'autres AINS :
 - respiration sifflante, oppression respiratoire, difficulté à respirer (asthme)
 - obstruction nasale due à des petits renflements de la muqueuse nasale (polypes nasaux)
 - éruptions cutanées / urticaire
- gonflement soudain des tissus sous la peau et les muqueuses, tel qu'un gonflement autour des yeux, du visage, des lèvres, de la bouche ou de la gorge, rendant éventuellement la respiration difficile (œdème de Quincke)
- si vous avez déjà présenté, après un traitement avec des AINS :
 - un saignement de l'estomac ou des intestins
 - des perforations de l'estomac ou des intestins
 - saignement de toute nature ou antécédents de saignements cérébrovasculaires (saignement dans le cerveau)
 - antécédents d'hémorragies gastro-intestinales ou d'ulcères liés à des traitements antérieurs par anti-inflammatoires non stéroïdiens ;
 - ulcères ou saignement de l'estomac ou des intestins
 - antécédents d'ulcères ou de saignements récidivants de l'estomac ou des intestins (ulcération ou saignement s'étant produit au moins deux fois)
- insuffisance hépatique sévère
- insuffisance rénale sévère non dialysée
- saignements récents dans le cerveau (hémorragie cérébrovasculaire)
- troubles hémorragiques de quelque type que ce soit
- insuffisance cardiaque sévère
- intolérance à certains sucres étant donné que ce produit contient du lactose.

Si vous n'êtes pas certain à propos d'un des points ci-dessus, parlez-en à votre médecin.

POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI :

Réservé à l'adulte de plus de 15 ans.

Voie orale.

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La dose habituelle est :

Poussées aiguës d'arthrose :

7,5 mg une fois par jour. Elle peut être augmentée jusqu'à 15 mg une fois par jour.

Polyarthrite rhumatoïde :

15 mg une fois par jour. Elle peut être réduite à 7,5 mg une fois par jour.

Spondylarthrite ankylosante :

15 mg une fois par jour. Elle peut être réduite à 7,5 mg une fois par jour.

Les comprimés doivent être avalés avec de l'eau, ou un autre liquide, au cours d'un repas.

NE PAS DEPASSER LA DOSE MAXIMALE DE 15 mg PAR JOUR.

Si l'une des informations énumérées sous le titre "CONTRE INDICATION" s'applique à vous, votre médecin peut être amené à limiter la dose à 7,5 mg une fois par jour.

MEFSAL ne doit pas être administré chez les enfants de moins de 16 ans.

Si vous trouvez que l'effet de MEFSAL est trop fort ou trop faible, ou si après plusieurs jours vous ne ressentez aucune amélioration de votre état, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

MISES EN GARDES SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Mises en garde

Les médicaments tels que MEFSAL pourraient être associés à une légère augmentation du risque de crise cardiaque (« infarctus du myocarde ») ou d'accident vasculaire cérébral. Le risque est d'autant plus important que les doses utilisées sont élevées et la durée de traitement prolongée.

Ne pas dépasser les doses recommandées ni la durée de traitement (voir rubrique « POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI »).

Si vous avez des problèmes cardiaques, si vous avez eu un accident vasculaire cérébral ou si vous pensez avoir des facteurs de risque pour ce type de pathologie, vous devez discuter de votre traitement avec votre médecin ou avec votre pharmacien. Par exemple :

- si vous avez une pression artérielle élevée (hypertension)
- si vous avez un taux élevé de sucre dans le sang (diabète)
- si vous avez un taux élevé de cholestérol dans le sang (hypercholestérolémie)
- si vous fumez

Vous devez arrêter le traitement par MEFSAL dès la première apparition d'une éruption cutanée, de lésions des tissus mous (lésions des muqueuses), signes de réactions allergiques sévères ou de tout autre signe d'allergie, et prendre contact avec votre médecin.

Arrêtez immédiatement votre traitement avec MEFSAL dès que vous remarquez un saignement (donnant une coloration des selles en noir) ou une ulcération de votre appareil digestif (provoquant des douleurs abdominales).

MEFSAL ne convient pas au traitement des douleurs aiguës.

MEFSAL peut masquer les symptômes d'une infection (par exemple la fièvre). Si vous pensez que vous avez une infection, vous devez consulter votre

إن هذا دواء

الدواء هو منتج يؤثر على صحتك واستهلاكه خالفاً للتعليمات للخطر.
يُتبع بدقة وصفة طبيبك وطريقة الاستخدام التي وصفها لك الطبيب.
يعرف كل من طبيبك والصيدلي الدواء وفوائده وأخطاره.
لا تلتصق العلاج الموصوف لك من تلقاء نفسك.
لا تكرر العلاج دون استشارة طبية.
لا تترك الأدوية مطلقاً في متناول الأطفال

الصحي أو مع التلوثات المنزلية. اسأل الصيدلي
التي لم تعد تستخدمها ستلهم هذه التدابير

ت أخرى
ما يخص حقوق شغل بالتجميد ومحول للحقن

سوليوميدول 40 مغ / 2 مل

المادة الفعالة هي:

هيموسكسينات ميثيل البريدنيرونول 25.35 مغ
نسبة مناسبة من ميثيل بريدنيرونول في شكله الأساسي 20.00 مغ
للمقاومة الواحدة.

سوليوميدول 40 مغ / 2 مل :

المادة الفعالة هي:

هيموسكسينات ميثيل البريدنيرونول 50.70 مغ
نسبة مناسبة من ميثيل بريدنيرونول في شكله الأساسي 40.00 مغ
للمقاومة الواحدة.

المكونات الأخرى هي: أحادي فوسفات الصوديوم اللامائي، ثنائي فوسفات
الصوديوم اللامائي، اللاكتوز.

العضوية:

ماء شحخص تركيزات الحقن.

ما هو عقار سوليوميدول: مسحوق شغل بالتجميد ومحول للحقن وعلام
تحتوي العبوة الخارجية؟

عبوة تحتوي على حقنة واحدة.

الحاصل على تصريح بطرح المنتج في السوق في المغرب

معامل فايزر ش.م.

طريق الوليدية، الكيلو 0.500

ص.ب 35، 24000

الجديدة، المغرب

الشخص المسؤول عن طرح الدفعات

VALDEPHARM

Parc industriel d'Incarville

VAL-DE-REUIL 27100

FRANCE، فرنسا

PFIZER MANUFACTURING BELGIUM NV

RIJKSWEG 12

PUURS 2870

،BELGIQUE بلجيكا

آخر تاريخ تم فيه اعتماد هذه النشرة هو أكتوبر 2017.

المعلومات التالية خاصة لأصحاب المهن الطبية:

يجب إذابة المحلول باستخدام حقنة (سريجة) مَرْدُودَة بإبرة ذات قطر خارجي 0.8
مم (ما يعادل مقياس 21).

يمكن أن يؤدي استخدام إبرة أكبر قطرًا إلى سقوط السداة في القنينة.

طريقة استخدام الحقنة ذالية الكسر:

هام: الحقنة محززة مسبقاً عند عنق الزجاجة. وتتمكن البقعة الملونة على قنينة
الغطاء من توجيهه. امسك الحقنة، والنقطة الملونة ناحيتك، فتفتح الحقنة بسهولة
بوضع الإبهام على النقطة الملونة والثني الخفيف من أعلى لأسفل كما
هو مبين في الرسم.



005U4157200

إن هذا دواء

الدواء هو منتج يؤثر على صحتك واستهلاكه خالفاً للتعليمات للخطر.
يُتبع بدقة وصفة طبيبك وطريقة الاستخدام التي وصفها لك الطبيب الصيدلي.
يعرف كل من طبيبك والصيدلي الدواء وفوائده وأخطاره.
لا تلتصق العلاج الموصوف لك من تلقاء نفسك.
لا تكرر العلاج دون استشارة طبية.
لا تترك الأدوية مطلقاً في متناول الأطفال

الصحي أو مع التلوثات المنزلية. اسأل الصيدلي
التي لم تعد تستخدمها ستلهم هذه التدابير

أخرى
ما يخص حقوق شغل بالتجميد ومحول للحقن

سوليوميدول 40 مغ / 2 مل

المادة الفعالة هي:

هيموسكسينات ميثيل البريديزولون 25.35 مغ
نسبة مناسبة من ميثيل بريديزولون في شكله الأساسي 20.00 مغ
للمقاومة الواحدة.

سوليوميدول 40 مغ / 2 مل :

المادة الفعالة هي:

هيموسكسينات ميثيل البريديزولون 50.70 مغ
نسبة مناسبة من ميثيل بريديزولون في شكله الأساسي 40.00 مغ
للمقاومة الواحدة.

المكونات الأخرى هي: أحادي فوسفات الصوديوم اللامائي، ثنائي فوسفات
الصوديوم اللامائي، اللاكتوز.

العضوية:

ماء شحوص لتراكيب الحقن.

ما هو عقار سوليوميدول: مسحوق شغل بالتجميد ومحول للحقن وعلام
تحتوي العبوة الخارجية؟

عبوة تحتوي على حقنة واحدة .

الحاصل على تصريح بطرح المنتج في السوق في المغرب

معامل فايزر ش.م.

طريق الوليدية، الكيلو 0.500

ص.ب 35، 24000

الجديدة، المغرب

الشخص المسؤول عن طرح الدفعات

VALDEPHARM

Parc industriel d'Incarville

VAL-DE-REUIL 27100

FRANCE، فرنسا

PFIZER MANUFACTURING BELGIUM NV

RIJKSWEG 12

PUURS 2870

بلجيكا، BELGIQUE

آخر تاريخ تم فيه اعتماد هذه النشرة هو أكتوبر 2017.

المعلومات التالية خاصة فقط لأصحاب المهن الطبية:

يجب إذابة المحلول باستخدام حقنة (سريجة) مُزوَّدة بإبرة ذات قطر خارجي 0.8
مم (ما يعادل مقياس 21).

يمكن أن يؤدي استخدام إبرة أكبر قطرًا إلى سقوط السدادة في القنينة.

طريقة استخدام الحقنة ذالية الكسر:

هنا، الحقنة محززة مسبقاً عند عنق الزجاجة. وتتمكن البقعة الملونة على قنينة
الغطاء من توجيهه. امسك الحقنة، والنقطة الملونة ناحيتك، فتفتح الحقنة بسهولة
بوضع الإبهام على النقطة الملونة والثني الخفيف من أعلى لأسفل كما
هو مبين في الرسم.



005U4157200

إن هذا دواء

الدواء هو منتج يؤثر على صحتك واستهلاكه خالفاً للتعليمات للخطر.
يُباع بدقة وصفة طبيبك وطريقة الاستخدام التي وصفها لك الطبيب الصيدلي.
يعرف كل من طبيبك والصيدلي الدواء وفوائده وأخطاره.
لا تلتصق العلاج الموصوف لك من تلقاء نفسك.
لا تكرر العلاج دون استشارة طبية.
لا تترك الأدوية مطلقاً في متناول الأطفال

الصحي أو مع التلوثات المنزلية. اسأل الصيدلي
التي لم تعد تستخدمها ستلهم هذه التدابير

أخرى
ما يخص حقوق شغلّج بالتجميد ومحول للحقن

سوليوميدول 40 مغ / 2 مل

المادة الفعالة هي:

هيميسوكسينات ميثيل البريديزولون 25.35 مغ
نسبة مناسبة من ميثيل بريديزولون في شكله الأساسي 20.00 مغ
للمقاومة الواحدة.

سوليوميدول 40 مغ / 2 مل :

المادة الفعالة هي:

هيميسوكسينات ميثيل البريديزولون 50.70 مغ
نسبة مناسبة من ميثيل بريديزولون في شكله الأساسي 40.00 مغ
للمقاومة الواحدة.

المكونات الأخرى هي: أحادي فوسفات الصوديوم اللامائي، ثنائي فوسفات
الصوديوم اللامائي، اللاكتوز.

العضوية:

ماء شحخص لتراكيب الحقن.

ما هو عقار سوليوميدول: مسحوق شغلّج بالتجميد ومحول للحقن وعلام
تحتوي العبوة الخارجية؟

عبوة تحتوي على حقنة واحدة.

الحاصل على تصريح بطرح المنتج في السوق في المغرب

معامل فايزر ش.م.

طريق الوليدية، الكيلو 0.500

ص.ب 35، 24000

الجديدة، المغرب

الشخص المسؤول عن طرح الدفعات

VALDEPHARM

Parc industriel d'Incarville

VAL-DE-REUIL 27100

FRANCE، فرنسا

PFIZER MANUFACTURING BELGIUM NV

RIJKSWEG 12

PUURS 2870

بلجيكا، BELGIQUE

آخر تاريخ تم فيه اعتماد هذه النشرة هو أكتوبر 2017.

المعلومات التالية خاصة فقط لأصحاب المهن الطبية:

يجب إذابة المحلول باستخدام حقنة (سريجة) مُزوَّدة بإبرة ذات قطر خارجي 0.8
مم (ما يعادل مقياس 21).

يمكن أن يؤدي استخدام إبرة أكبر قطرًا إلى سقوط السداة في القنينة.

طريقة استخدام الحقنة ذالية الكسر:

هام: الحقنة محززة مسبقاً عند عنق الزجاجة. وتتمكن البقعة الملونة على قنينة
الغطاء من توجيهه. امسك الحقنة، والنقطة الملونة ناحيتك. تفتح الحقنة بسهولة
بوضع الإبهام على النقطة الملونة والثني الخفيف من أعلى لأسفل كما
هو مبين في الرسم.



005U4157200

Sanofi-aventis Maroc
Société Anonyme - S.A. P.
Casablanca
PLAQUÉNIL 200 MG CP PEL
P.P.V. : 51,10 DH
5 180 01 082070

comprimé pellic
sulfate d'hydroxychlor

SANOFI

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre votre médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

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

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

Classe pharmacothérapeutique

PLAQUÉNIL appartient à une famille de médicaments appelés autres médicaments des troubles musculo-squelettiques.

Ce médicament contient du sulfate d'hydroxychlor

en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase (maladie héréditaire des globules rouges) car un risque d'hémolyse (destruction des globules rouges) existe avec d'autres médicaments de la même classe que PLAQUÉNIL.

Avant d'entreprendre un traitement prolongé avec PLAQUÉNIL, un bilan ophtalmologique complet pourra vous être prescrit. Ce bilan sera répété au moins une fois par an, afin de dépister une atteinte de la rétine qui imposerait l'arrêt du traitement.

Pendant le traitement

- Si une perturbation visuelle se produit (acuité visuelle, vision des couleurs...) vous devez prévenir immédiatement votre médecin (voir rubrique 4 : « Quels sont les effets indésirables éventuels ? »).
- Une surveillance régulière des cellules du sang peut être nécessaire pour certains patients.
- Si des troubles cardiaques (cœur qui bat trop vite, trop lentement, ou de manière irrégulière) surviennent, vous devez prévenir immédiatement votre médecin. (Voir rubrique 4 : « Quels sont les effets indésirables éventuels ? »).
- PLAQUÉNIL peut diminuer votre taux de sucre dans le sang. Demandez à votre médecin de vous informer des signes et symptômes éventuels d'une diminution du taux de sucre dans le sang. Un contrôle sanguin peut-être nécessaire.
- PLAQUÉNIL peut provoquer la survenue d'une rigidité musculaire, de mouvements anormaux, de tremblements (troubles extrapyramidaux) (voir rubrique 4 : « Quels sont les effets indésirables éventuels ? »).

Autres médicaments et PLAQUÉNIL

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

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre PLAQUÉNIL avec :

- de l'halofantrine (médicament utilisé pour traiter des crises de paludisme aigu).

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