

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.

Prothèse :

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



Déclaration de Maladie

N° P19-0025089

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0008088 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : SAHMAOUI NOUR EDDINE

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 0522534698 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : 

Date de consultation : 12/10/19

Nom et prénom du malade : Sahmaoui Dams

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : Maladie chronique

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 : 22 OCT 2019 / /

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
12/10/15	CA		150,5	

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	12-10-19	602,70

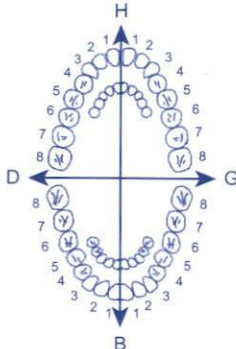
[illegible][illegible]

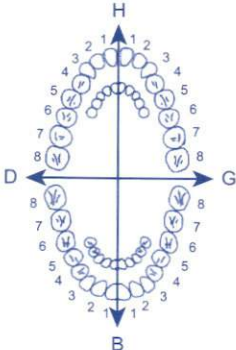
RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

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

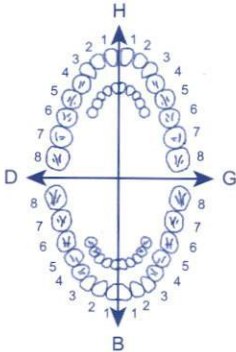
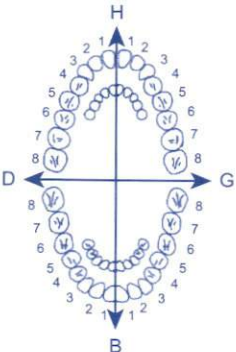
SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient			
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input style="width: 80px;" type="text"/>		
					MONTANTS DES SOINS <input style="width: 80px;" type="text"/>	
					DEBUT D'EXECUTION <input style="width: 80px;" type="text"/>	
				FIN D'EXECUTION <input style="width: 80px;" type="text"/>		

O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			
	<div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div style="text-align: right;"> H 25533412 00000000 D </div> <div style="text-align: left;"> H 21433552 00000000 G </div> </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between; margin-top: 5px;"> <div style="text-align: right;"> 00000000 35533411 B </div> <div style="text-align: left;"> 00000000 11433553 B </div> </div>	COEFFICIENT DES TRAVAUX <input style="width: 80px;" type="text"/>		
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		MONTANTS DES SOINS <input style="width: 80px;" type="text"/>	
		DATE DU DEVIS <input style="width: 80px;" type="text"/>		
		DATE DE L'EXECUTION <input style="width: 80px;" type="text"/>		

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EX

Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaire, ainsi que le bilan de

SOINS DENTAIRES		Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient												
					COEFFICIENT DES TRAVAUX											
					MONTANTS DES SOINS											
					DEBUT D'EXECUTION											
					FIN D'EXECUTION											
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES		DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE														
	<div>H</div> <table><tr><td>25533412</td><td>21433552</td></tr><tr><td>00000000</td><td>00000000</td></tr><tr><td>D</td><td>G</td></tr><tr><td>00000000</td><td>00000000</td></tr><tr><td>35533411</td><td>11433553</td></tr><tr><td colspan="2">B</td></tr></table>			25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX
	25533412	21433552														
	00000000	00000000														
	D	G														
	00000000	00000000														
	35533411	11433553														
	B															
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS												
			DATE DU DEVIS													
			DATE DE L'EXECUTION													

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXI

DOCTEUR Mouna TAMIM

Omnipraticienne
Echographie
Médecine du Travail

Diplômée de l'Université
de Rennes en France
ICE : 002027784000027



الدكتورة منى تميم
الطب العام
الفحص بالصدى
طب الشغل

حاصلة على الدبلوم
من جامعة "رين" بفرنسا
INPE 061173340

Berrechid le : 12/10/19 برشيد في

Sahmouni Dounes

2x90,80

1) Douphaston

18 a 28

du 16 au 25

du cycle

du 3 au 10

2) Megafon 160

18 a 28

3900

3) Nodolfeur 400

18 a 28

du 16 au 25

41 زنقة طارق ابن زياد الطابق الأول برشيد - الهاتف : 0522.32.44.55 - المحمول : 0676.45.48.49

41 Rue Tariq Ibnou Ziad 1^{er} étage Berrechid - Tel : 0522.32.44.55 - GSM : 0676.45.48.49

4) ^{89,15}vitaminas 
43,80 1.50 2.00

43,80

5) per vit 8 (S.V.)

$$T = 402,70$$

Pharmacia AL MANDAR AL JAMIL
Dr. SEHBAW SANAA
Amusement Highway G Lot 4
422 31 35 85 - Beirut
0790

062063714

Duphaston®

10 mg, comprimé pelliculé

Dydrogesterone

90,80

lisez cette notice avant de prendre ce médicament
et les informations importantes pour vous.

Si vous ne savez pas pourriez avoir besoin de la lire.
Si vous avez des questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous n'avez pas été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à quelqu'un d'autre car il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont les mêmes.

Si vous remarquez quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Pharmacie
N° 111, Quartier Industriel
Z.A. de la Vallée
1110000 010517
1102764

1. Qu'est-ce que Duphaston 10 mg comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ce médicament ?
3. Comment prendre ce médicament ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ce médicament ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. Qu'est-ce que Duphaston 10 mg comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?

Duphaston contient l'ingrédient actif dydrogesterone. La dydrogesterone est une hormone progestagène féminine. Les hormones progestagènes ont le même effet que la progestérone naturelle. Elle régule avec les hormones oestrogènes le cycle menstruel.

Duphaston 10 mg comprimé pelliculé est utilisé : - Pour les problèmes que vous pourriez avoir lorsque votre corps ne produit pas suffisamment de progestérone :

- contrôler le cycle menstruel irrégulier ;
- croissance de muqueuse utérine en dehors de l'utérus (endométriose) ;
- menstruations douloureuses ;
- infertilité due à un faible niveau de progestérone ;
- soutien de la phase lutéale dans le cadre des cycles induits pendant les traitements de fertilité.
- limiter le risque d'une menace de fausse couche ou si vous avez eu des fausses couches à répétition.

Thérapie hormonale de substitution (THS)

Duphaston 10 mg comprimé pelliculé est également utilisé en combinaison avec des oestrogènes :

- afin d'éviter des anomalies de la muqueuse de l'utérus pendant le traitement des symptômes de la ménopause ;
- si vous avez cessé d'avoir des périodes avant la ménopause ;
- pour des périodes exceptionnellement abondantes et / ou irrégulières.

Votre corps équilibre normalement la quantité d'hormones naturelles de progestérone et d'oestrogène (l'autre hormone féminine). Si votre corps ne produit pas suffisamment de progestérone, Duphaston 10 mg comprimé pelliculé compense et rétablit l'équilibre.

Si vous ne savez pas pourriez avoir besoin de la lire.

Si vous remarquez quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Fertilité, 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 à votre pharmacien avant de prendre ce médicament. Grossesse : Il peut y avoir un risque accru d'une anomalie congénitale du pénis impliquant l'ouverture urinaire (hypospadias) chez les enfants dont les mères ont pris certains progestatifs. Cependant, ce risque accru n'a pas été clairement confirmé.

Plus de 9 millions de femmes enceintes ont pris Duphaston 10 mg comprimé pelliculé. À ce jour, il n'y avait aucune indication que l'utilisation de Duphaston 10 mg comprimé pelliculé pendant la grossesse a un effet nocif. Allaitement : Ne ne prenez pas Duphaston 10 mg comprimé pelliculé si vous allaitez. On ne sait pas si Duphaston passe dans le lait maternel et affecte l'enfant. Les études d'autres progestatifs montrent que de petites quantités passent dans le lait maternel.

Fertilité Il n'y a aucune indication que Duphaston 10 mg comprimé pelliculé diminue votre fertilité, si elle est prise comme recommandé par votre médecin.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Vous pouvez vous sentir un peu somnolente ou avoir des sensations vertigineuses après la prise de Duphaston 10. En particulier dans les premières heures après la prise. Si cela arrive, ne conduisez pas ou n'utilisez pas de machines. Attendez de voir comment vous affecte Duphaston 10 mg comprimé pelliculé, avant de conduire ou d'utiliser des machines.

Duphaston 10 mg comprimé pelliculé contient du lactose

Si vous avez une intolérance à certains sucres, parlez-en à votre médecin avant de prendre ce médicament. Cela inclut les problèmes rares transmis dans les familles qui affectent la façon dont le corps utilise le lactose, comme un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose -galactose.

3. Comment prendre ce médicament ?

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.

Prendre ce médicament

- Avez le comprimé avec de l'eau. - Vous pouvez prendre les comprimés avec ou sans nourriture. - Si vous devez prendre plus d'un comprimé, les répartir sur la journée. Par exemple, prendre un comprimé le matin et un le soir.
- Essayez de prendre les comprimés au même moment chaque jour afin d'être sûr d'avoir une quantité de produit constante dans votre corps. Cela vous aidera aussi à ne pas oublier de prendre vos comprimés.
- La ligne de séabilité du comprimé n'est là que pour faciliter la prise du comprimé en facilitant la division, elle ne le divise pas en deux demi-doses égales.

Combien de quantité faut-il de Duphaston 10 mg comprimé pelliculé

Le nombre de comprimés que vous prenez et les jours que vous les prenez dépendront de ce que vous traité. Si vous avez toujours des périodes naturelles, le jour 1 de votre cycle c'est quand vous commencez à saigner. Si vous n'avez pas de périodes naturelles, votre médecin décidera avec vous quand commencer le jour 1 du

Cycle et quand commencer à prendre vos comprimés.

Pour réguler votre cycle menstruel :

- Prenez 1 comprimé par jour.
- Faites ceci, à partir de la deuxième moitié de votre cycle jusqu'au premier jour de votre prochain cycle.
- La journée de début et le nombre de jours pendant lesquels vous prenez vos comprimés dépendront de la durée de votre cycle.

Pour traiter l'endométriose (présence de muqueuse utérine en dehors de l'utérus) : - Prenez 1 à 3 comprimés par jour. - Il vous sera demandé soit de prendre vos comprimés : - Tous les jours de votre cycle ou - Uniquement du 5^{ème} au 25^{ème} jour du cycle.

Pour les douleurs menstruelles : - Prenez 1 ou 2 comprimés par jour. - Ne le

Duphaston®

10 mg, comprimé pelliculé

Dydrogesterone

90,80

lisez cette notice avant de prendre ce médicament
et les informations importantes pour vous.

Si vous ne savez pas pourriez avoir besoin de la lire.
Si vous avez des questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous n'avez pas été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à quelqu'un d'autre car il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont les mêmes.

Si vous remarquez quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

6 118000 010517
1102764
Pharmacie de la rue de la République 111, Quartier Industriel
Z.I. de la rue de la République 111, Quartier Industriel
Duphaston 10 mg comprimé pelliculé
Duphaston 10 mg comprimé pelliculé
Duphaston 10 mg comprimé pelliculé

1. Qu'est-ce que Duphaston 10 mg comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ce médicament ?
3. Comment prendre ce médicament ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ce médicament ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

Duphaston contient l'ingrédient actif dydrogesterone. La dydrogesterone est une hormone progestagène féminine. Les hormones progestagènes ont le même effet que la progestérone naturelle. Elle régule avec les hormones oestrogènes le cycle menstruel.

Duphaston 10 mg comprimé pelliculé est utilisé : - Pour les problèmes que vous pourriez avoir lorsque votre corps ne produit pas suffisamment de progestérone :

- contrôler le cycle menstruel irrégulier ;
- croissance de muqueuse utérine en dehors de l'utérus (endométriose) ;
- menstruations douloureuses ;
- infertilité due à un faible niveau de progestérone ;
- soutien de la phase lutéale dans le cadre des cycles induits pendant les traitements de fertilité.
- limiter le risque d'une menace de fausse couche ou si vous avez eu des fausses couches à répétition.

Thérapie hormonale de substitution (THS)

Duphaston 10 mg comprimé pelliculé est également utilisé en combinaison avec des œstrogènes :

- afin d'éviter des anomalies de la muqueuse de l'utérus pendant le traitement des symptômes de la ménopause ;
- si vous avez cessé d'avoir des périodes avant la ménopause ;
- pour des périodes exceptionnellement abondantes et / ou irrégulières.

Votre corps équilibre normalement la quantité d'hormones naturelles de progestérone et d'œstrogène (l'autre hormone féminine). Si votre corps ne produit pas suffisamment de progestérone, Duphaston 10 mg comprimé pelliculé compense et rétablit l'équilibre.

Si vous ne savez pas pourriez avoir besoin de la lire. Si vous avez des questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous n'avez pas été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à quelqu'un d'autre car il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont les mêmes.

Fertilité, 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 à votre pharmacien avant de prendre ce médicament. Grossesse : Il peut y avoir un risque accru d'une anomalie congénitale du pénis impliquant l'ouverture urinaire (hypospadias) chez les enfants dont les mères ont pris certains progestatifs. Cependant, ce risque accru n'a pas été clairement confirmé.

Plus de 9 millions de femmes enceintes ont pris Duphaston 10 mg comprimé pelliculé. À ce jour, il n'y avait aucune indication que l'utilisation de Duphaston 10 mg comprimé pelliculé pendant la grossesse a un effet nocif. Allaitement : Ne ne prenez pas Duphaston 10 mg comprimé pelliculé si vous allaitez. On ne sait pas si Duphaston passe dans le lait maternel et affecte l'enfant. Les études d'autres progestatifs montrent que de petites quantités passent dans le lait maternel.

Fertilité Il n'y a aucune indication que Duphaston 10 mg comprimé pelliculé diminue votre fertilité, si elle est prise comme recommandé par votre médecin.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Vous pouvez vous sentir un peu somnolente ou avoir des sensations vertigineuses après la prise de Duphaston 10. En particulier dans les premières heures après la prise. Si cela arrive, ne conduisez pas ou n'utilisez pas de machines. Attendez de voir comment vous affecte Duphaston 10 mg comprimé pelliculé, avant de conduire ou d'utiliser des machines.

Duphaston 10 mg comprimé pelliculé contient du lactose

Si vous avez une intolérance à certains sucres, parlez-en à votre médecin avant de prendre ce médicament. Cela inclut les problèmes rares transmis dans les familles qui affectent la façon dont le corps utilise le lactose, comme un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose -galactose.

3. Comment prendre ce médicament ?

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.

Prendre ce médicament

- Avez le comprimé avec de l'eau. - Vous pouvez prendre les comprimés avec ou sans nourriture. - Si vous devez prendre plus d'un comprimé, les répartir sur la journée. Par exemple, prendre un comprimé le matin et un le soir.
- Essayez de prendre les comprimés au même moment chaque jour afin d'être sûr d'avoir une quantité de produit constante dans votre corps. Cela vous aidera aussi à ne pas oublier de prendre vos comprimés.
- La ligne de séabilité du comprimé n'est là que pour faciliter la prise du comprimé en facilitant la division, elle ne le divise pas en deux demi-doses égales.

Combien de quantité faut-il de Duphaston 10 mg comprimé pelliculé

Le nombre de comprimés que vous prenez et les jours que vous les prenez dépendront de ce que vous traité. Si vous avez toujours des périodes naturelles, le jour 1 de votre cycle c'est quand vous commencez à saigner. Si vous n'avez pas de périodes naturelles, votre médecin décidera avec vous quand commencer le jour 1 du

Cycle et quand commencer à prendre vos comprimés.

Pour réguler votre cycle menstruel :

- Prenez 1 comprimé par jour.
- Faites ceci, à partir de la deuxième moitié de votre cycle jusqu'au premier jour de votre prochain cycle.
- La journée de début et le nombre de jours pendant lesquels vous prenez vos comprimés dépendront de la durée de votre cycle.

Pour traiter l'endométriose (présence de muqueuse utérine en dehors de l'utérus) : - Prenez 1 à 3 comprimés par jour. - Il vous sera demandé soit de prendre vos comprimés : - Tous les jours de votre cycle ou - Uniquement du 5^{ème} au 25^{ème} jour du cycle.

Pour les douleurs menstruelles : - Prenez 1 ou 2 comprimés par jour. - Ne le

PEI

PERVITAL®

Boîte de 30 comprimés enrobés

P.P.V. : 43,80 DH



118X80X21

Cyproheptadine
Comprimé enrobé b

Veillez lire attentivement cette notice
elle contient des informations importantes
vous devez toujours prendre ces informations
fournies dans cette notice.
• Gardez cette notice. Vous pourriez
• Adressez-vous à votre pharmacien.
• 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.
• Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune
amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice ?

1. QU'EST-CE QUE PERVITAL®, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PERVITAL® ?
3. COMMENT PRENDRE PERVITAL® ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER PERVITAL® ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE PERVITAL®, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

PERVITAL® est une association équilibrée de plusieurs principes actifs qui agissent en synergie.

- La cyproheptadine est un antihistaminique H1 à usage systémique, antagoniste de l'histamine et de la sérotonine.
- La lysine (dans le sirop) est un acide aminé essentiel, est un facteur de croissance, favorise l'équilibre acido-basique chez les jeunes enfants et les adolescents.
- La vitamine C : anti-oxydant, anti-radicaux libres, accroît la résistance de l'organisme, rôle essentiel dans plusieurs processus métaboliques.

Les principes actifs de PERVITAL® agissent sur les processus de régénération cellulaire et tissulaire, dans l'hématopoïèse et la production d'énergie et des anticorps, dans la trophicité et le fonctionnement du système nerveux.

- Traitement symptomatique des manifestations allergiques telles que : Rhinite (exemple : rhume des sinus, rhinite non saisonnière...), Conjonctivite, Urticaire.
- Aggravation des symptômes des hypovitaminoses.

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

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

- Si votre médecin vous a informé d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.
- Contre-indications :

- Ne prenez jamais PERVITAL®, dans les cas suivants :
- Si vous êtes allergique à la cyproheptadine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Aggravation ancienne ou récente (baisse importante des globules blancs dans le sang).
- Certaines formes de glaucome (augmentation de la pression dans l'œil).
- Difficulté pour uriner d'origine prostatique ou autre.
- Allergie connue aux antihistaminiques.
- Chez les enfants de moins de 6 ans en raison du risque de fausse route avec la forme comprimé.

- Chez les enfants de moins de 2 ans pour la forme sirop.
- Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS ÊTRE UTILISÉ, sauf avis contraire de votre médecin, pendant la grossesse ou en cas d'allaitement.

3. COMMENT PRENDRE PERVITAL® ?

PRECAUTIONS D'EMPLOI : A EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales :

Mises en garde spéciales :

Ce médicament ne traite que les manifestations de votre allergie. Il convient d'en rechercher l'origine.

Si les symptômes persistent ou s'aggravent, CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

En cas d'apparition d'une fièvre, accompagnée ou non de signes d'infection (angine...), de pâleur ou de transpiration, il importe d'alerter immédiatement votre médecin traitant.

Précautions d'emploi :

En cas d'insuffisance rénale ou hépatique, CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN afin qu'il puisse adapter le posologie.

La prise de ce médicament nécessite un AVIS MEDICAL chez les personnes âgées :

- Prédisposés aux constipations, à l'hypotension orthostatique (baisse de la pression artérielle en position debout), aux vertiges ou à la somnolence,
- Présentant des anomalies de la prostate.
- Et en cas d'anomalie gastroduodénale (ulcère de l'estomac, du duodénum).

PERVITAL® comprimé enrobé ne contient un agent colorant azoïque (E110) et peut provoquer des réactions allergiques retardées.

PERVITAL® sirop contient du parahydroxybenzoate de propyle et du parahydroxybenzoate de méthyle et peut provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées).

En raison de la présence de saccharose et de sorbitol dans le sirop, PERVITAL® est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, une décoloration du glucose et du galactose ou un déficit en sucrose/sommatase (maladies héréditaires rares).

L'utilisation de PERVITAL® sirop est dangereuse chez les sujets alcooliques et doit être évitée chez les femmes enceintes ou allaitantes, les enfants et les groupes à haut risque tels que les insuffisants hépatiques ou les épileptiques.

PRÉVENEZ VOTRE MÉDECIN avant de prendre cet antihistaminique.

Les boissons alcoolisées ou les médicaments contenant de l'alcool pendant la durée du traitement de PERVITAL® sont à éviter en raison du risque de majoration de l'effet sédatif.

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

Prise ou utilisation d'autres 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.

Ce médicament contient un antihistaminique, la cyproheptadine. D'autres médicaments se associent pas, afin de ne pas dépasser la dose maximale recommandée (voir Posologie).

La cyproheptadine contenue dans ce médicament peut entraîner une réaction réactionnelle positive, des tests de recherche d'antidépresseurs tricycliques (par exemple dans le sang).

Interactions avec les aliments et les boissons :

Les boissons alcoolisées ou de médicaments contenant de l'alcool pendant la durée du traitement de PERVITAL® sont à éviter en raison du risque de majoration de l'effet sédatif.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives : Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Grossesse : L'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez rapidement votre médecin : lui seul pourra adapter le traitement à votre état.

Allaitement : En l'absence de données sur le passage dans le lait maternel, la prise

est déconseillée pendant l'allaitement.

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

Capacité à conduire des véhicules ou à utiliser des machines :

de véhicules et utilisation de machines :

est appelé, notamment chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines, sur les risques de somnolence attachés à l'emploi de ce médicament, surtout en début de traitement.

phénomène est accentué par la prise de boissons alcoolisées ou de médicaments contenant de l'alcool.

Liste des excipients à effet notoire :

PERVITAL® comprimé : Jaune orangé S.

PERVITAL® sirop : Éthanol - parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle - sorbitol - saccharose.

3. COMMENT PRENDRE PERVITAL® ?

Instructions pour un bon usage : Sans objet.

Posologie : Mode d'emploi (voir notice) d'administration. Fréquence d'administration et Durée du traitement.

Posologie :

Sirop :

Enfants de 2 à 6 ans : 1 à 2 cuillerées à café par jour.

Enfants de 6 à 15 ans : 1 à 3 cuillerées à café par jour.

Enfants de 16 à 18 ans : 3 à 6 cuillerées à soupe par jour.

Comprimés :

RESERVEZ À L'ADULTE ET L'ENFANT DE PLUS DE 6 ANS.

Adulte : 1 à 5 comprimés maximum par jour.

En général, 3 comprimés à répartir dans la journée.

Enfant de plus de 6 ans : 2 à 3 comprimés par jour à répartir en 2 à 3 prises par jour.

La prise la plus forte sera réservée pour le soir en raison des possibilités de somnolence attachées à ce médicament.

Mode et voie d'administration :

Voie orale : Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration : Il est préférable de commencer le traitement le soir.

Les prises seront à l'espacement d'environ 8 heures.

Durée du traitement : Le traitement doit être court (quelques jours).

Symptômes et instructions en cas d'urgence : Sans objet.

Si vous avez pris PERVITAL® que vous n'auriez dû : Consultez un médecin ou le service d'urgence le plus proche.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses : Sans objet.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Description des effets indésirables :

Ce médicament, PERVITAL®, est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Certains effets indésirables nécessitent d'ARRÊTER IMMÉDIATEMENT LE TRAITEMENT ET D'AVERTIR UN MÉDECIN.

• Réactions allergiques : de type éruption cutanée (érythème, purpura, urticaire), oedème de Quincke (urticaire avec brusque gonflement du visage et du cou pouvant entraîner une gêne respiratoire), choc anaphylactique.

• Diminution des globules blancs dans le sang pouvant s'accompagner de fièvre et/ou signes d'infections.

• Diminution anormale des plaquettes dans le sang pouvant se traduire par des saignements de nez ou des gencives.

• Diminution des globules rouges du sang.

D'autres effets indésirables peuvent survenir, tels que :

• Somnolence, baisse de l'appétit, prise de poids.

• Aggravation de la vigilance, plus marquée en début de traitement.

• Troubles de la mémoire ou de la concentration, de l'équilibre, vertiges (plus fréquents chez le sujet âgé).

• Hypotension orthostatique (baisse de la pression artérielle lors du passage en position debout).

• Incoordination motrice, tremblements,

• Confusion, hallucinations,

• Excitation, nervosité, insomnie, comportement agressif.

• Sécheresse de la bouche, troubles vésicaux, rétention d'urine, constipation,

• Nystagmus, troubles du mydriatisme,

• Tarissement de la sécrétion lactée.

• Anomalies hépatobiliaires.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER PERVITAL® ?

Mode et durée de la conservation :

Date de péremption : Ne pas utiliser PERVITAL® après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

Condition de conservation :

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

Si nécessaire, mises en garde contre certains signes visibles de détérioration.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES :

Liste complète des substances actives et des excipients :

Que contient PERVITAL®, comprimé enrobé ?

Les substances actives sont :

• Parahydroxychlorhydrate forme sirop : 4,0 mg

• Thiameine chlorhydrate (Vitamine B1) : 15,0 mg

• Riboflavine (Vitamine B2) : 6,0 mg

• Pyridoxine chlorhydrate (Vitamine B6) : 12,25 mg

• Acide ascorbique (Vitamine C) : 100,0 mg

• Nicotinamide (Vitamine PP) : 60,0 mg

Pour un comprimé

Les autres composants sont : copovidone, carboxyméthylamidon sodique, cellulose microcristalline, stéarate de magnésium.

Enrobage : Opadry 200 white, hypromellose (HPMC), phthalate d'éthyle, polyvinyle alcool, colorants orange, méthanol, chlorure de méthylène.

Que contient PERVITAL®, sirop ?

• Cyproheptadine chlorhydrate : 0,080 g

• Acide ascorbique (Vitamine C) : 1,000 g

• Nicotinamide (Vitamine PP) : 0,100 g

• Thiameine chlorhydrate (Vitamine B1) : 0,020 g

• Pyridoxine chlorhydrate (Vitamine B6) : 0,020 g

• Lysine chlorhydrate : 0,050 g

Pour 100 ml

Les autres composants sont : glycérol, sorbitol liquide, saccharose, éthanol, parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle, arôme caramel liquide, arôme orange liquide, eau purifiée.

Forme pharmaceutique et contenu :

Qu'est-ce que PERVITAL®, comprimé enrobé et contenu de l'emballage

Ce médicament se présente sous forme de comprimé enrobé. Boîte de 20.

Qu'est-ce que PERVITAL®, sirop et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente sous forme de sirop. Flacon de 100 ml.

Nom et adresse du titulaire de l'AMM au MAROC : LABORATOIRES PHARMACEUTIQUES GALENICA - Z. I. Ouled Saleh - G. P. 5 - N° 13, 20180 - Boussouf - Casablanca - Maroc.

La date de péremption de ce médicament est approuvée : Novembre 2017.

Conditions de prescription et de délivrance : Médicament non soumis à prescription médicale.

Informations réservées aux professionnels de santé : Sans objet.

LABORATOIRES PHARMACEUTIQUES GALENICA
Z. I. Ouled Saleh - Casablanca - Maroc

IMP. AJDIR
NPVZBVSFA01



• Ce médicament ne donne jamais à identifier, cela p
• Si l'un des effets in
un effet indésirab
à votre médecin

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE NO-DOL FEN 400 ?
2. QUELLES SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ?
3. COMMENT PRENDRE NO-DOL FEN 400 ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ?
5. COMMENT CONSERVER ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE NO-DOL FEN 400 ?

Classe pharmacologique
Ce médicament contient

Indications thérapeutiques

- Il est indiqué, chez l'adulte, pour le traitement de longue durée de :
- certains rhumatismes ;
- certaines arthroses ;
- certaines inflammations ;
- bursite, épaulement ;
- douleurs aiguës d'arthrose ;
- certaines inflammations ;
- douleurs lombaires ;
- douleurs aiguës liées à l'arthrose ;
- douleurs et œdèmes ;
- fièvre et/ou douleurs ;
- douleurs dentaires.

2. QUELLES SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ?

400 ملغ

SANOFI

استعمال هذا الدواء

بات من الطبيب أو الصيدلي

عن آخر حتى في حال وجود

مشكلة أو في حالة تفاقم بعض

الأعراض غير المبررة فيها، مع

معلومات إضافية

ما هو نوع دواء فين 400 ملغ أقراص مغلفة وما هي الحالات التي يجب استعمالها فيها ؟

ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول نوع دواء فين 400 ملغ أقراص مغلفة ؟

كيف يجب استعمال نوع دواء فين 400 ملغ أقراص مغلفة ؟

ما هي التأثيرات غير المرغوب فيها المحتملة ؟

كيف يجب حفظ نوع دواء فين 400 ملغ أقراص مغلفة ؟

معلومات إضافية

ما هو نوع دواء فين 400 ملغ أقراص مغلفة وما هي الحالات التي يجب استعمالها فيها ؟

ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول نوع دواء فين 400 ملغ أقراص مغلفة ؟

كيف يجب استعمال نوع دواء فين 400 ملغ أقراص مغلفة ؟

ما هي التأثيرات غير المرغوب فيها المحتملة ؟

كيف يجب حفظ نوع دواء فين 400 ملغ أقراص مغلفة ؟

معلومات إضافية

ما هو نوع دواء فين 400 ملغ أقراص مغلفة وما هي الحالات التي يجب استعمالها فيها ؟

ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول نوع دواء فين 400 ملغ أقراص مغلفة ؟

كيف يجب استعمال نوع دواء فين 400 ملغ أقراص مغلفة ؟

ما هي التأثيرات غير المرغوب فيها المحتملة ؟

كيف يجب حفظ نوع دواء فين 400 ملغ أقراص مغلفة ؟

معلومات إضافية

ما هو نوع دواء فين 400 ملغ أقراص مغلفة وما هي الحالات التي يجب استعمالها فيها ؟

ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول نوع دواء فين 400 ملغ أقراص مغلفة ؟

كيف يجب استعمال نوع دواء فين 400 ملغ أقراص مغلفة ؟

ما هي التأثيرات غير المرغوب فيها المحتملة ؟

كيف يجب حفظ نوع دواء فين 400 ملغ أقراص مغلفة ؟

معلومات إضافية

ما هو نوع دواء فين 400 ملغ أقراص مغلفة وما هي الحالات التي يجب استعمالها فيها ؟

ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول نوع دواء فين 400 ملغ أقراص مغلفة ؟

كيف يجب استعمال نوع دواء فين 400 ملغ أقراص مغلفة ؟

ما هي التأثيرات غير المرغوب فيها المحتملة ؟

كيف يجب حفظ نوع دواء فين 400 ملغ أقراص مغلفة ؟

معلومات إضافية

ما هو نوع دواء فين 400 ملغ أقراص مغلفة وما هي الحالات التي يجب استعمالها فيها ؟

ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول نوع دواء فين 400 ملغ أقراص مغلفة ؟

كيف يجب استعمال نوع دواء فين 400 ملغ أقراص مغلفة ؟

مؤمنة

2 ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول نوع دواء فين 400 ملغ أقراص مغلفة ؟

مؤمنة

مؤمنة

مؤمنة

مؤمنة

مؤمنة

مؤمنة

مؤمنة

مؤمنة

مؤمنة

مؤمنة

مؤمنة

مؤمنة

مؤمنة

مؤمنة

مؤمنة

مؤمنة

مؤمنة

مؤمنة

مؤمنة

مؤمنة

مؤمنة

مؤمنة

مؤمنة

مؤمنة

مؤمنة

مؤمنة

مؤمنة

مؤمنة

مؤمنة

مؤمنة

مؤمنة

مؤمنة

مؤمنة

مؤمنة

مؤمنة

مؤمنة

مؤمنة

مؤمنة

مؤمنة

مؤمنة

مؤمنة

مؤمنة

مؤمنة

مؤمنة

مؤمنة

asfon®

diméthylphloroglucinol

ondoprisibles
oppositores

te notice avant d'utiliser ce médicament. Elle
ortantes pour votre traitement.

n automédication c'est à dire utilisé sans
onsultation ni prescription d'un médecin.

LOT : 2217
UT. AV : 03-21
P.P.V : 58 DH 30



Megasfon 160 mg
Boîte de 20 comprimés

si s'aggrave ou si de nouveaux symptômes
den ou de votre médicament.
ser ce médicament. Gardez-
à certains sucres, contactez-le

A36080

TE DES ENFANTS

MEGASFON® 150 mg / 150 mg, comprimés ondoprisibles boîte de 10 et 20.
MEGASFON® 160 mg / 160 mg, comprimés ondoprisibles boîte de 10 et 20.

COMPOSITION

Substance active : Phloroglucinol, Triméthylphloroglucinol

MEGASFON® 80 mg contient 80 mg de Phloroglucinol hydraté par comprimé ondoprisible
MEGASFON® 160 mg contient 160 mg de Phloroglucinol hydraté par comprimé ondoprisible

Triméthylphloroglucinol par suppositoires.
Excipients : qsp 1 comprimé ondoprisible ou 1 suppositoire.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

ANTISPASMODIQUE MUSCULOTROPE
MEGASFON® appartient à une classe de médicaments appelés antispasmodiques. Il agit contre les spasmes (contractions).

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

MEGASFON® est indiqué dans les traitements suivants :
- Traitement symptomatique des douleurs liées aux troubles fonctionnels du tube digestif et des voies biliaires.

- Traitement des manifestations spasmodiques et douloureuses aiguës des voies urinaires : coliques néphrétiques.

- Traitement symptomatique des manifestations spasmodiques douloureuses en gynécologie.

- Traitement adjuvant des contractions au cours de la grossesse en association au progestatif.

CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais MEGASFON® si vous êtes allergique (hypersensible) au phloroglucinol ou triméthylphloroglucinol à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

Ne prenez jamais MEGASFON® comprimés ondoprisibles en cas de phénylétolurie (maladie héréditaire dépistée à la naissance), en raison de la présence d'aspartame. EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Faites attention avec MEGASFON®.
L'association du phloroglucinol avec des antalgiques majeurs tels que la morphine ou ses dérivés doit être évitée en raison de leur effet spasmodogène.

L'utilisation de MEGASFON®, comprimés ondoprisibles 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). EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

NE JAMAIS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS.

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS

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.

INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS ET LES BOISSONS

Sans objet.

INTERACTIONS AVEC LES PRODUITS DE PHYTOTHERAPIE OU THERAPIES ALTERNATIVES

Sans objet.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse

Si vous êtes une femme enceinte, vous devez demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant de prendre ce médicament. L'utilisation de MEGASFON® ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire.

Allaitement

L'utilisation de MEGASFON® est déconseillée chez la femme qui allaite.
Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

SPORTIFS

Sans objet.

EFFETS SUR L'APPETIT A CONDUIRE DES VEHICULES OU A UTILISER DES MACHINES

Sans objet.

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

MEGASFON® comprimés ondoprisibles : Lactose, aspartame.

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

Posologie

MEGASFON® 80 mg comprimés ondoprisibles :

Chez l'adulte, la posologie usuelle est de 2 comprimés ondoprisibles par jour, à prendre au moment de la crise, à renouveler en cas de spasmes importants.

Chez l'enfant, 1 comprimé ondoprisible 2 fois par jour.

MEGASFON® 160 mg comprimés ondoprisibles, est RESERVE A L'ADULTE.

Prenez 1 comprimé ondoprisible, au moment de la crise. Renouvelez en cas de spasmes importants en respectant un intervalle minimum de 2 heures entre chaque prise sans dépasser 3 comprimés de MEGASFON® 160 mg par jour.

MEGASFON® suppositoires : 3 suppositoires par 24 heures.

Mode et voies d'administration, Fréquence d'administration

MEGASFON® comprimés ondoprisibles : Voie orale.

Chez l'adulte, le comprimé est à dissoudre dans un verre d'eau ou à laisser fondre sous la langue pour obtenir un effet rapide.

Chez l'enfant, le comprimé est à dissoudre dans un verre d'eau.

MEGASFON® suppositoires : Voie rectale.

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

SURDOSSAGE

Si vous avez pris plus de MEGASFON® que vous n'auriez dû, consultez votre médecin.

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

Si vous oubliez de prendre MEGASFON® ne prenez pas double dose pour compenser celle que vous auriez oubliée de prendre.

RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Sans objet.

EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, MEGASFON® est susceptible d'avoir des effets indésirables bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Dans certains cas, une allergie peut survenir.

Vous reconnaîtrez les signes d'une allergie :

- par des boutons et/ou des rougeurs sur la peau, prurit,
- par un brusque gonflement du visage et du cou (œdème de Quincke),
- ou par un malaise brutal dû à une chute de la pression artérielle (choc anaphylactique).

CONSERVATION

MEGASFON® comprimés ondoprisibles : A conserver à une température ne dépassant pas +30 °C et à l'abri de l'humidité.

MEGASFON® suppositoires : A conserver à une température ne dépassant pas +25 °C.

Ne pas laisser à la portée des enfants.

CONDITIONS DE DELIVRANCE

Sans objet.

PEREMPTION

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur le conditionnement extérieur.

DATE DE REVISION DE LA NOTICE

Décembre 2016

A22003 Fleximot

PHARMAS

Laboratoires Pharma S

21 Rue des Asphodèles - Casablanca - Maroc
Site de fabrication: Zone Industrielle Ouled Salah - Boukoura - Maroc
Yasmine LAHLOU FLAUI - Pharmacien Responsable