

**RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR
OBTENIR 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'autorisation 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'autorisation 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'Horloge Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



Déclaration de Maladie

N° P19-0026222
 NO: 28812

Maladie Dentaire Optique Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 339 Société : RAM
 Actif Pensionné(e) Autre :
 Nom & Prénom : ALI ELHOSSINE
 Date de naissance : 30/06/1942
 Adresse : Cité EL OULEFA G. K Rue 162 N° 13 Casablanca
 Tél. : 05 22 20 04 69 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :
 Date de consultation : 10/06/2020
 Nom et prénom du malade : ELHACHIMI ERALI MENAMA Age: 70 ans
 Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant
 Nature de la maladie : douleur abdominale trouble du rythme
 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) :





Gélatules
Microgranulés
gastro-résistants
Par voie orale

Inéso

ésoméprazole

eva
Pharmaceutique

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

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Inéso contient une substance appelée ésomeprazole. C'est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Inéso 20 mg, gélule gastro-résistante est utilisé dans le traitement des maladies suivantes :

Adultes

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures.
- L'ulcère de l'estomac ou du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Si vous êtes dans cette situation votre médecin pourra également vous prescrire des antibiotiques pour traiter l'infection et permettre à l'ulcère de cicatriser.
- Le traitement et la prévention des ulcères associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). Inéso peut aussi être utilisé pour stopper la formation d'ulcères si vous prenez des anti-inflammatoires non stéroïdiens.
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à un syndrome de Zollinger-Elison.

Adolescents âgés de 12 ans et plus

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures.
- L'ulcère de l'estomac ou du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Si vous êtes dans cette situation votre médecin pourra également vous prescrire des antibiotiques pour traiter l'infection et permettre à l'ulcère de cicatriser.

Inéso 40 mg, gélule gastro-résistante est utilisé dans le traitement des maladies suivantes

Adultes

- Le traitement de l'œsophagite érosive par reflux lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures.
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à un syndrome de Zollinger-Elison.

Adolescents âgés de 12 ans et plus

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures.

LISTE DES INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT LA PRISE DU MEDICAMENT

Sans objet.

CONTRE-INDICATIONS

- Si vous êtes allergique à l'ésoméprazole ou l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
 - Si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons, (par exemple : pantoprazole, lansoprazole, rabeprazole, omeprazole).
 - Si vous prenez un médicament contenant du néfinavir.
- Il est particulièrement important d'informer votre médecin si vous prenez d'autres médicaments, même ceux sans prescription médicale.

PRECAUTIONS D'EMPLOI ; MISES EN GARDE SPECIALES

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant toute administration d'Inéso :

- si vous avez des problèmes hépatiques sévères.
 - si vous avez des problèmes rénaux sévères.
- Si vous prenez Inéso vous devez informer immédiatement votre médecin si : "vous perdez du poids sans raison et vous avez des problèmes pour avaler, " vous avez des douleurs à l'estomac ou une indigestion, " vous vomissez de la nourriture ou du sang, "vous avez des selles noires teintées de sang.
- La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons tel qu'Inéso, en particulier sur une période supérieure à un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la hanche, du poignet ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez d'ostéoporose ou si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque d'ostéoporose).

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, ou si vous avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament, y compris les médicaments obtenus sans ordonnance.

Vous ne devez pas prendre Inéso si vous prenez le médicament suivant : néfinavir (utilisé dans le traitement de l'infection par le VIH).

Vous devez informer votre médecin ou pharmacien si vous prenez l'un des médicaments suivants : atazanavir, copidogrel, kétconazole, itraconazole ou voriconazole, érolitinib, citalopram, imipramine ou domipramine, diazépam, phénytoïne, warfarine, clostazol, cispapide, digoxine, méthotrexate, tacrolimus, rifampicine, millepertuis.

INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS ET LES BOISSONS

Vous pouvez prendre vos gélules avec de la nourriture ou à jeun.

INTERACTIONS AVEC LES PRODUITS DE PHYTOTHERAPIE OU THERAPIES ALTERNATIVES :

Sans objet.

UTILISATION PENDANT LA GROSSESSE ET L'ALLAITEMENT

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Votre médecin vous dira si vous pouvez prendre Inéso pendant cette période.

On ne sait pas si Inéso passe dans le lait maternel, en conséquence, vous demandez conseil à votre médecin ou pharmacien lorsque vous allaitez.

SPORTIFS

Sans objet.

EFFETS SUR L'ADHESION

Sans objet.

DES MACHINES



POUR LE TRAITEMENT

Inéso 20 MG :

Adultes âgés de 18 ans et plus :

- **Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (brûlures et remontées acides)**
Si votre médecin diagnostique une inflammation de l'œsophage, la dose recommandée est de 40 mg d'Inéso une fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire de 4 semaines peut être nécessaire pour obtenir une guérison complète. La dose recommandée après cicatrisation de l'œsophage est une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour. Si votre œsophage ne présente pas d'inflammation, la dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour. Une fois le contrôle des symptômes obtenu, votre médecin peut vous recommander de prendre une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour, en fonction de vos besoins. Si vous avez de graves problèmes hépatiques, il est possible que votre médecin vous donne une dose plus faible.
- **En cas d'infection par la bactérie appelée *Helicobacter pylori*, traitement de l'ulcère du duodénum**
prévention de la récurrence de l'ulcère de l'estomac ou du duodénum.
La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg deux fois par jour pendant une semaine. Votre médecin vous demandera également de prendre des antibiotiques, par exemple de l'amoxicilline et de la clarithromycine.
- **Traitement des ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens**
La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour pendant 4 à 8 semaines.
- **Prévention des ulcères associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens**
La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour.
- **Traitement de l'excès d'acide dans l'estomac dû au syndrome de Zollinger-Elison.**
La dose recommandée est Inéso 40mg deux fois par jour. Votre médecin vous indiquera la dose et la durée de traitement en fonction de vos besoins. La dose maximale est de 80 mg deux fois par jour.

Utilisation chez les adolescents (âgés de 12 ans et plus)

- **Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (brûlures et remontées acides)**
Si votre médecin diagnostique une inflammation de l'œsophage, la dose recommandée est de 40 mg d'Inéso une fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire de 4 semaines peut être nécessaire pour obtenir une guérison complète. La dose recommandée après cicatrisation de l'œsophage est une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour.

Si votre œsophage ne présente pas d'inflammation, la dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour.

Si vous avez de graves problèmes hépatiques, il est possible que votre médecin vous donne une dose plus faible.

- **En cas d'infection par la bactérie appelée *Helicobacter pylori*, traitement de l'ulcère du duodénum**
et prévention de la récurrence de l'ulcère de l'estomac ou du duodénum.
La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg deux fois par jour pendant une semaine. Votre médecin vous demandera également de prendre des antibiotiques par exemple de l'amoxicilline et de la clarithromycine.

Inéso 40 mg

Adultes âgés de 18 ans et plus :

- **Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (brûlures et remontées acides)**
Si votre médecin diagnostique une inflammation de l'œsophage, la dose recommandée est de 40 mg d'Inéso une fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire de 4 semaines peut être nécessaire pour obtenir une guérison complète. Si vous avez une maladie hépatique grave, votre médecin peut vous donner une dose plus faible.
 - **Traitement de l'excès d'acide dans l'estomac dû au syndrome de Zollinger-Elison.**
La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 40 mg deux fois par jour. Votre médecin vous indiquera la dose et la durée de traitement selon les besoins. La dose maximale est de 80 mg deux fois par jour.
- La dose recommandée est d'une gélule de 40 mg une fois par jour pendant 4 semaines.

-Utilisation chez les adolescents (âgés de 12 ans et plus) :

- **Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (brûlures et remontées acides)**
Si votre médecin diagnostique une inflammation de l'œsophage, la dose recommandée est de 40 mg d'Inéso une fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire de 4 semaines peut être nécessaire pour obtenir une guérison complète.

Si vous avez de graves problèmes hépatiques, il est possible que votre médecin vous donne une dose plus faible.

MODE D'ADMINISTRATION

- Vous pouvez prendre vos gélules à n'importe quel moment de la journée. Pendant ou en dehors des repas. Avaler vos gélules entières avec un verre d'eau.

ENFANTS AGES DE MOINS DE 12 ANS

Inéso 20 mg et 40 mg, gélules gastro-résistantes n'est pas recommandé chez les enfants âgés de moins de 12 ans.

SUJETS AGES

Un ajustement de la posologie n'est pas nécessaire chez les sujets âgés.

CETAMYL® 1g

Comprimés effervescents
Paracétamol



FORME ET PRESENTATION :

CETAMYL 1000 mg comprimés effervescents -tubes de 8.

COMPOSITION :

Paracétamol1000,000 mg

Excipients qsp1 comprimé

Excipients : acide citrique anhydre, PVP30, bicarbonate de sodium, carbonate de sodium, PEG 6000

textapon, sorbitol poudre, arôme citron.

Excipients à effet notoire : sels de sodium- sorbitol poudre.

PROPRIETES :

CETAMYL® à base de paracétamol est un antalgique (calme la douleur) et un antipyrétique (fait baisser la fièvre).

INDICATIONS :

- Traitement symptomatique des douleurs d'intensité légère à modérée et/ou des états fébriles (maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires).

- Traitement symptomatique des douleurs de l'arthrose.

CONTRE-INDICATIONS :

- Hypersensibilité au paracétamol ou aux autres constituants.

- Insuffisance hépatocellulaire.

POSOLOGIE USUELLE, VOIES ET MODES D'ADMINISTRATION :

Posologie :

- Cette présentation contenant 1000 mg de paracétamol par unité, ne pas prendre 2 unités à la fois.

- CETAMYL® 1g comprimé effervescent est réservée à l'adulte et à l'enfant à partir de 50 kg (environ 15 ans).

La posologie unitaire usuelle est de ½ à 1 comprimé effervescent à 1000 mg par prise, à renouveler au bout de 6 à 8 heures.

En cas de besoin, la prise peut être répétée au bout de 4 heures minimum.

Il n'est généralement pas nécessaire de dépasser 3 g de paracétamol par jour, soit 3 comprimés par jour.

Cependant, en cas de douleurs plus intenses, la posologie maximale peut être augmentée jusqu'à 4 g par jour.

Toujours respecter un intervalle de 4 heures entre deux prises.

Fréquence d'administration :

Les prises systématiques permettent d'éviter les oscillations de douleur ou de fièvre :

• Chez l'adulte, elles doivent être espacées de 4 heures minimum.

Insuffisance rénale :

En cas d'insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine inférieure à 10 ml/min), l'intervalle entre deux prises sera au minimum de 8 heures.

Ne pas dépasser 3 g de paracétamol par jour.

La dose journalière efficace la plus faible doit être envisagée, sans excéder 60 mg/kg/jour (sans dépasser 3 g/j) dans les situations suivantes :

• Adultes de moins de 50 kg ;

• Insuffisance hépatocellulaire légère à modérée ;

• Alcoolisme chronique ;

• Malnutrition chronique ;

• Déshydratation.

Mode d'administration :

Voie orale.

Laisser dissoudre complètement le comprimé dans un verre d'eau. Boire immédiatement après.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Mises en garde :

En raison de la dose unitaire (1000 mg), cette présentation n'est pas adaptée à l'enfant de moins de 15 ans.

Pour éviter un risque de surdosage :

• Vérifier l'absence de paracétamol dans la composition d'autres médicaments ;

• Respecter les doses maximales recommandées.

• Chez l'adulte et l'enfant de plus de 50 kg, la dose totale de paracétamol ne doit pas excéder 4 g par jour.

Précautions d'emploi :

Le paracétamol est à utiliser avec précaution en cas de :

poinds < 50 kg, insuffisance hépatocellulaire légère à modérée, insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine ≤ 30 ml/min, alcoolisme chronique, malnutrition chronique (réserves basses en glutathion hépatique) , déshydratation.

En cas de découverte d'une hépatite virale aiguë, il convient d'arrêter le traitement.

En raison de la présence de sorbitol, ce médicament est déconseillé en cas d'intolérance au fructose

Ce médicament contient du sodium. A prendre en compte chez les patients suivant un régime hyposodé strict.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

CETAMYL® 1g comprimé effervescent dans les conditions normales d'utilisation, peut être administré pendant toute la grossesse.

Aux doses thérapeutiques recommandées, l'administration de CETAMYL® est possible pendant l'allaitement.

CETAMYL® est un médicament. Ne pas laisser à la portée des enfants.

En cas de doute ou de complications, demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

EFFETS INDÉSIRABLES :

- Rarement : réactions d'hypersensibilité à type de choc anaphylactique, œdème de Quincke, érythème, urticaire, rash cutané ont été rapportés. Leur survenue impose l'arrêt définitif de ce médicament et des médicaments apparentés.

- Exceptionnellement : thrombopénie, leucopénie et neutropénie .

En cas de doute ou de complications, demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

SURDOSAGE :

En cas de surdosage thérapeutique ou intoxication accidentelle, prévenir impérativement le médecin traitant ou le pharmacien et transférer immédiatement le sujet en milieu hospitalier.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES :

Nécessitant des précautions d'emploi :

Anticoagulants oraux : risque d'augmentation de l'effet de l'anticoagulant oral et du risque hémorragique en cas de prise de paracétamol aux doses maximales (4 g/j) pendant au moins 4 jours. Contrôle régulier de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'anticoagulant oral pendant le traitement par le paracétamol et après son arrêt.

Examens paracliniques :

La prise de CETAMYL® peut fausser le dosage de la glycémie par la méthode au glucose oxydase-peroxydase en cas de concentrations anormalement élevées.

La prise de CETAMYL® peut fausser le dosage de l'acide urique sanguin par la méthode à l'acide phosphotungstique.

CONDITIONS DE CONSERVATION :

Comprimé effervescent : A conserver à l'abri de l'humidité et à une température inférieure à 30°.

Délivrance : libre

CETAMYL® 1g comprimés effervescents -Boîte de 8 AMM N° : 240/16MDP/21/NNP

Édition : Octobre 2016



LABORATOIRES PHARMACEUTIQUES GALENICA
Casablanca - Maroc

DIPROSONE® 0,05%, pommade**Bétaméthasone**

Veillez lire attentivement l'intégralité de 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, demandez plus d'informations à votre médecin ou à 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 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.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que DIPROSONE 0,05 %, pommade et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser DIPROSONE 0,05 %, pommade ?
3. Comment utiliser DIPROSONE 0,05 %, pommade ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DIPROSONE 0,05 %, pommade ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE DIPROSONE 0,05 %, pommade ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : **DERMOCORTICOÏDE (D. Dermatologie)** - code ATC : D07AC01

Ce médicament est un corticoïde local d'activité forte.

Il est préconisé dans certaines maladies de peau comme l'eczéma de contact, la dermatite atopique, le psoriasis, mais votre médecin peut le prescrire dans d'autres cas.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER DIPROSONE 0,05 %, pommade ?

N'utilisez jamais DIPROSONE 0,05 %, pommade dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6

- lésions ulcérées

- Acné

- Rosacée

- maladies infectieuses de la peau d'origine virale (herpès, zona, varicelle...),

- bactérienne (exemple : impétigo...), mycosique (dues à des champignons

- microscopiques) ou parasitaire

- application sur les paupières.

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

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant d'utiliser

DIPROSONE 0,05 %, pommade.

Ce médicament doit être utilisé en respectant les conseils du médecin :

- ne pas appliquer sur le visage sauf en cas de prescription formelle de votre médecin.

- éviter les applications sur une grande surface, sous un pansement occlusif en raison de la possibilité de passage d'une partie du principe actif dans le sang,

- éviter l'application prolongée, sur le visage, dans les plis,

- toute irritation ou infection doit être signalée à votre médecin,

- en cas de réaction d'intolérance apparaît, le traitement doit être arrêté.

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

Contactez votre médecin en cas de vision floue ou d'autres troubles visuels.

Enfants et adolescents

Sans objet.

Autres médicaments et DIPROSONE 0,05 %, pommade

Contenu tenu de l'usage local de ce produit : Aux doses recommandées, la

bétaméthasone pour usage topique n'est pas susceptible de causer des

interactions médicamenteuses significatives d'un point de vue médical.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou

pourriez prendre tout autre médicament.

DIPROSONE 0,05 %, pommade avec des aliments et boissons

Sans objet.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou

planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien

avant de prendre ce médicament.

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

tout médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Sans objet.

3. COMMENT UTILISER DIPROSONE 0,05 %, pommade ?**Posologie**

Veillez à toujours utiliser ce médicament en suivant exactement les indications

de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou

pharmacien en cas de doute.

La posologie est de 1 à 2 applications

léger massage.

Ne pas augmenter le nombre d'applica-

Mode et voie d'administration

Voie cutanée.

Il est conseillé d'appliquer le produit en

massant légèrement jusqu'à ce qu'il soit

Se laver les mains immédiatement après

pommade pour traiter vos mains).

Fréquence d'administration

1 à 2 applications par jour selon l'ordonnance de votre médecin.

Durée du traitement

L'arrêt du traitement se fera de façon progressive, en espaçant les applications

et/ou en utilisant un corticoïde moins fort ou moins dosé.

Respecter strictement l'ordonnance de votre médecin et ne pas prolonger le

traitement.

Si vous avez utilisé plus de DIPROSONE 0,05 %, pommade que vous n'auriez dû

Utilisez toujours DIPROSONE 0,05 %, pommade comme votre médecin vous

l'a indiqué. Si vous avez accidentellement appliqué plus de DIPROSONE 0,05

%, pommade, que prescrit par votre médecin, ne vous inquiétez pas mais

évitée de le reproduire. L'utilisation excessive ou prolongée des corticoïdes

locaux peut être à l'origine de manifestations d'hypercorticisme, incluant la

maladie de Cushing.

Traitement : un traitement symptomatique approprié est indiqué.

Si vous oubliez d'utiliser DIPROSONE 0,05 %, pommade

N'appliquez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié

d'appliquer.

Si vous arrêtez d'utiliser DIPROSONE 0,05 %, pommade

Sans objet.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets

indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

En cas d'utilisation prolongée, il y a un risque d'amaigrissement et de fragilité de

la peau, dilatation de petits vaisseaux sanguins, vergetures, poussée d'acné.

Des cas d'hypertrichose, de dépigmentation, d'infection secondaire en

particulier en cas de traitement sous pansement occlusif ou dans les plis, ont

été rapportés.

D'autres effets indésirables peuvent survenir (fréquence indéterminée) : vision

floue.

Déclaration des effets secondaires

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.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage

d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER DIPROSONE 0,05 %, pommade ?

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

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur

l'emballage. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Pas de précautions particulières de conservation.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères.

Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez

plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS**Ce que contient DIPROSONE 0,05 %, pommade**

• La substance active est :

Dipropionate de bétaméthasone..... 0,064 g

miconisné..... 0,050 g

Quantité correspondante en bétaméthasone..... 0,050 g

..... Pour 100 g de pommade.

• Les autres composants sont : paraffine liquide, vaseline blanche.

Qu'est-ce que DIPROSONE 0,05 %, pommade et contenu de l'emballage

extérieur

Ce médicament se présente sous forme de pommade.

Tube de 15 g ou 30 g.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.



Titulaire de l'Autorisation de

mise sur le marché :

MSD France

34 Avenue Léonard de Vinci

92400 Courbevoie



Fabriqué et distribué par :

PHARMACEUTICAL INSTITUTE

BP 4491 - 12100 Ain el ouda - Maroc

Pharmacien responsable : Maria SEDRATI

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée: Octobre 2017.

TEGUMA® 1%, crème.

Terbinafine

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information 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.

1. Composition du médicament

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

Terbinafine (DCI) chlorhydrate.....0,3 g pour tube de 30g & 0,15 g pour tube de 15g.

- Composition qualitative en excipients ;

Excipients : alcool cétoestéarylique, cetomacrogol 1000, monostéarate de glyceryl auto émulsifiant, diméthicone DMPS 100, poloxamer (Lutrol F127), paraffine liquide légère, alcool benzylique, vaseline blanche, édétate disodique, propylène glycol, triéthanolamine, eau purifiée.

- Liste des Excipients à effet notoire : Alcool cétoestéarylique, Propylène glycol

2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité

ANTIFONGIQUES TOPIQUES - code ATC : D01AE15.

3. Indications thérapeutiques

Ce médicament est une crème pour application locale contenant un antifongique de la famille des allylamine. Il est préconisé dans le traitement ou le traitement d'appoint de certaines affections cutanées dues à des champignons (mycoses).

4. Posologie

• Intertrigos inter-orteils à dermatophytes : 1 application par jour pendant 1 semaine.

• Dermatophytes et candidoses cutanées : 1 application par jour pendant 1 semaine.

• Pityriasis versicolor : 1 application par jour pendant 2 semaines.

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

- Mode et voie d'administration ;

VOIE CUTANÉE.

L'application se fait après avoir nettoyé et séché la zone concernée, la faire suivre d'un massage léger. Pendant la nuit, la surface traitée peut être recouverte d'une gaze.

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

5. Contre-indications

N'utilisez jamais TEGUMA® 1%, crème en cas d'allergie à l'un des composants.

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

6. Effets indésirables

Comme tous les médicaments, TEGUMA® 1%, crème est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Arrêter d'utiliser TEGUMA® 1%, crème et demander une aide médicale immédiatement si vous avez l'un des symptômes suivants pouvant correspondre à une réaction allergique :

- Difficulté à respirer ou à avaler
- Gonflement du visage, des lèvres, de la langue ou de la gorge
- Démangeaisons sévères de la peau, avec une éruption rouge ou des bosses.

Certains effets indésirables sont fréquents (atteint jusqu'à 1 patient sur 10) : desquamation de la peau, démangeaisons.

Certains effets indésirables sont peu fréquents (atteint jusqu'à 1 patient sur 100) : lésion de la peau, croûte, trouble de la peau, changement de couleur de la peau, rougeur, brûlure, douleur, douleur au site d'application, irritation au site d'application.

Certains effets indésirables sont rares (atteint jusqu'à 1 patient sur 1000) : sécheresse de la peau, eczéma.

Si TEGUMA® 1%, crème est accidentellement appliqué sur les yeux, une irritation des yeux peut survenir.

Déclaration des effets indésirables suspectés :

La déclaration des effets indésirables suspectés du médicament est continue du rapport b

LOT : 200010
PER : 01-22
PPV : 70.00DH

isation
ance
nières
contact
avec
er un

7. Mises en garde d'emploi

- Ce médicament est
- Ne pas utiliser dan
- Eviter les applica

accidentel avec les de l'eau. En cas de

médecin.

• En cas d'application chez l'enfant sous pansement occlusif ou couche, sur une grande surface ou sur une peau lésée, respecter impérativement les recommandations et la posologie indiquées par votre médecin en raison du risque de pénétration plus important du produit dans ces circonstances.

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

Enfants et adolescents

NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS.

- Mentions relatives aux excipients à effet notoire.

Ce médicament contient de l'alcool cétoestéarylique et peut provoquer des réactions cutanées locales (par exemple : eczéma).

Ce médicament contient du propylène glycol et peut induire des irritations de la peau.

8. Interactions

- Interactions avec 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.

- Interactions avec les aliments et les boissons :

Sans objet.

9. Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement

Grossesse et allaitement

Ce médicament ne doit être utilisé pendant la grossesse que si nécessaire.

Il ne doit pas être utilisé pendant l'allaitement.

Par ailleurs, les nourrissons ne doivent pas entrer en contact avec la peau traitée, y compris la poitrine.

SI VOUS DECOUVREZ QUE VOUS ETES ENCEINTE PENDANT LE TRAITEMENT CONSULTEZ RAPIDEMENT VOTRE MEDECIN; LUI SEUL POURRA ADAPTER LE TRAITEMENT A VOTRE ETAT.

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

10. Les effets possibles du traitement sur la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser certaines machines

Sans objet.

11. Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

Contactez votre médecin qui vous conseillera.

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

Si vous avez accidentellement oublié de prendre votre dose, appliquez là au moment où vous vous en rappelez et continuer votre traitement normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

13. Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage

Sans objet.

- Conditions de prescription et de délivrance

Tableau C (Liste II).

- Précaution particulières de conservation

Ce médicament doit être conservé à une température inférieure à 25°C.

- Tenir hors de la portée et la vue des enfants

- Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

- Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

- Nom et adresse de l'EPI titulaire de l'AMM au Maroc

COOPER

41, rue Mohamed Diouri 20110 Casablanca

- La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est : Juillet 2018.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CARBOSYLANE, gélule

Charbon activé, siméticone

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle vous.

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations de votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 10 jours.



Que contient cette notice ?

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

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

Classe pharmacothérapeutique – code ATC: A07BA51, ANTIFLATULENT/ADSORBANT INTESTINAL

Ce médicament est indiqué chez l'adulte et l'enfant de plus de 6 ans dans le traitement symptomatique des états dyspeptiques (digestion difficile) et du météorisme (ballonnement intestinal).

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 10 jours de traitement.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CARBOSYLANE, gélule ?

Ne prenez jamais CARBOSYLANE, gélule :

- si vous êtes allergique (hypersensible) aux substances actives ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Chez l'enfant de moins de 6 ans en raison du risque de fausse route.

Avertissements et précautions

Si vous suivez un autre traitement médical, prenez CARBOSYLANE, gélule à distance (plus de 2 heures si possible).

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre CARBOSYLANE, gélule.

Autres médicaments et CARBOSYLANE, gélule

Ce médicament pouvant diminuer l'absorption d'autres médicaments, ceux-ci doivent être administrés à distance de celui-ci.

Si vous oubliez de prendre CARBOSYLANE, gélule :

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

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

- une coloration foncée des selles peut apparaître,
- des cas de réactions allergiques (urticaire, réaction allergique généralisée) ont été rapportés suite à l'administration de CARBOSYLANE, gélule.
- des cas de troubles gastro-intestinaux (douleurs, vomissements, inconfort, constipation ou diarrhée) ont été rapportés suite à l'administration de CARBOSYLANE, gélule.

Déclaration des effets secondaires

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 pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration : Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (ANSM) et réseau des Centres Régionaux de Pharmacovigilance.

Site internet: www.signalement-sante.gouv.fr

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER CARBOSYLANE, gélule ?

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

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.



BMCI
GROUPE BNP PARIBAS

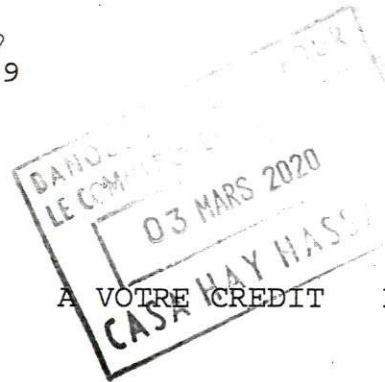
03/03/2020

BORDEREAU D'OPERATION
VERSEMENT D'ESPECES

AGENCE : CASA HAY HASSANI
COMPTE : 0107621605000172
REFERENCE :
LOT/MVT : 01094 30 01 00009

NOM DU CLIENT
MUPRAS 2

SIGNATURE AGENT :



A VOTRE CREDIT DH

480,00

AILI ELHOSSINE MLE 339 CINB160565

"DROIT PERÇU EN COMPTE SUIVANT DECISION DU TRESOR N° 7-1-489 DU 28 MARS 195

EXEMPLAIRE CLIENT