

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

MUPRAS : Centre Aïal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Aïal 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° W21-727089

146134

☒ **Maladie** ☐ **Dentaire** ☐ **Optique** ☐ **Autres**

Cadre réservé à l'adhérent (e) : **9421** Société : **RAM**

Matricule : **9421** Société : **RAM**

☒ **Actif** ☐ **Pensionné(e)** ☐ **Autre** : **SAIDI MOHAMED**

Nom & Prénom : **SAIDI MOHAMED**

Date de naissance : **09/08/71**

Adresse : **1, IMPASSE HASSANE, HAY EL HANA CASABLANCA, MAROC**

Tél : **0661202546** Total des frais engagés : **546,40** Dhs

Autorisation CNDP N° : A-A-215/2019

Cadre réservé au Médecin : **الدكتور الحسن السبيوي**

Docteur Hassane SBOUI
88, Bd Med El Mekhane - Bourgogne Casa
88 شارع محمد المناسي بـورقون البيضاء
Tél : 05 22 26 91 80 : الهاتف

Cachet du médecin : **3 JAN 2023**

Date de consultation : **28 DEC 2022**

Nom et prénom du malade : **SAIDI MOHAMED** Age : **Phamed**

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

Nature de la maladie : **Pharyngite**

En cas d'accident préciser les causes et circonstances : **Pharyngite**

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 : **CASA** Le : **02/01/2023**

Signature de l'adhérent(e) : **[Signature]**

VOLET ADHERENT

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
-----------------	-------------------	-----------------------	---------------------------------	--

INP : 091116104

Dr. Hassane SBIOUTI
88 Rue El Meknassi - Bourgogne Casa
Tél : 05 22 26 94 80

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
--	------	-----------------------

23/12/22

346,40

PHARMACIE DAR NAJME
Lot Sofia 2 Rue Hassane N°7
Hay El Hana - Casablanca
Tél : 0522 95 15 37

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

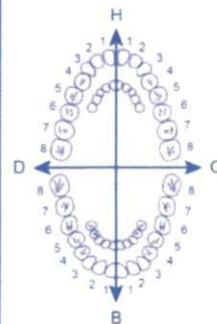
Important :

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

SOINS DENTAIRES

Dents Traitées Nature des Soins Coefficient

INP : [] [] [] [] [] [] [] [] [] []



COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

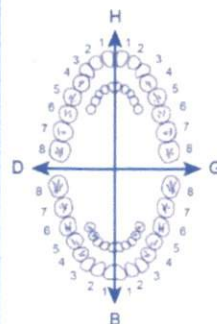
FIN D'EXECUTION

O.D.F. PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H
25533412 21433552
00000000 00000000
D G
00000000 00000000
35533411 11433553
B

(Création, remont, adjonction)
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession



COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Hassane SBILOUI

Ancien Médecin Major de la marine royale
Ancien Médecin au 1^{er} Bataillon Médical Militaire

الدكتور الحسن السبيوي
سابقاً طبيب ماجور بالبحرية الملكية
سابقاً طبيب بالفيلق الأول للقوات المسلحة الملكية

Chirurgie dermatologique

Echographiste

(Échotomographie doppler couleur abdominale et gynéco-obstétricale)

Traitement de la douleur

Traitement des névroses psychiatriques

Traitement du diabète et de la thyroïde

جراحة الجلد

الفحص بالصدى العام

الفحص بالصدى و الدوبلير الملون

دراسات عليا في علاج كل أنواع الألم

علاج الأمراض النفسانية

علاج السكري و الغدة الدرقية

S A S I D I Mohamed

Casablanca le

الدار البيضاء في

28 DEC. 2022

79,00

Apixol sup a

26,90

Mitc

40,90

Zinaskin H5

14,60

Parantol 18

Fibrox spray

185,00

Safu 100

2 mt 8i gen

346,40

PHARMACIE PAR NAJME
Lot Sofia Rue Hassan N°7
Hay El Hana Casablanca
Tel : 0522 95 15 37

الدكتور الحسن السبيوي
Docteur Hassane SBILOUI
88, Bd Med El Meknassi - Bourgogne Casa
88 شارع محمد المكناسي - بورغون
الدار البيضاء
Tel : 05 22 26 91 80

أبغسول

Pharmalife
RESEARCH



8 032578 477337

تحتوي على 200 مل.
تحتوي على 200 مل.

Lot: 220618
À consommer
avant le: 08/2025
PPC: 79,00 DH



نصائح الإستعمال :

أبغسول* للكبار : ملعقة كبيرة واحدة (1) ثلاث (3) إلى أربع (4) مرات في اليوم.
أبغسول* للصغار :

• أقل من 4 سنوات : ملعقة صغيرة واحدة (1) ثلاث (3) إلى أربع (4) مرات في اليوم.
• من أربع إلى 12 سنة : ملعقة كبيرة واحدة (1) ثلاث (3) إلى أربع (4) مرات في اليوم.

إحتياطات الإستعمال :

- لا ينصح استعماله عند الأشخاص ذوي حساسية لمستخلصات خلية النحل.
- لا ينصح استعماله عند الحامل.
- قد يحتوي المحلول على رواسب ناتجة عن طبيعة مكوناته دون المس بجودته أو فعاليته.
- يجب إحترام الكمية الموصى بها.
- يحرك جيدا قبل الاستعمال.
- يحفظ في مكان بعيد عن الحرارة ويستهلك في مدة لا تتجاوز شهرا بعد فتحه.
- يوضع بعيدا عن متناول الأطفال.

مكمل غذائي ليس بدواء.

صنع من طرف فارمالايف - إيطاليا.
مستورد و موزع في المغرب من طرف مديرو فارما.

رخصة وزارة الصحة رقم :
أبغسول* للكبار : DA 20191312479DMP/20UCA/MAv2/
أبغسول* للصغار : 20211312617MAv2/CA/DMP/18

Vita C1000®

20 comprimés effervescents



AMM N° 02 DMP/21

Vita C1000®

EXP 08/2025
LOT 280584

PPU 26DH90

VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents et VITA C 1000® comprimés effervescents

- Si votre fatigue s'accroît ou persiste après 1 mois de traitement ou si elle s'accompagne de manifestations inhabituelles, prenez l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.
- En raison d'un effet légèrement stimulant, il est souhaitable de ne pas prendre la vitamine C en fin de journée.
- Prendre en compte les apports en vitamines et minéraux issus d'autres sources, comme les médicaments, les aliments enrichis et les compléments alimentaires (risque de surdosage).
- La vitamine C augmente l'absorption du fer par votre organisme. En cas d'hémochromatose (maladie héréditaire se caractérisant par une surcharge en fer), adressez-vous à votre médecin car l'utilisation de ce médicament doit faire l'objet de précautions strictes.

La vitamine C doit être utilisée avec prudence en cas de déficit en 6-phosphate déshydrogénase (maladie héréditaire des globules rouges) et des doses élevées en vitamine C (supérieure à 1 gramme par jour) augmentent le risque d'apparition d'une anémie hémolytique (destruction des globules rouges).

La vitamine C peut fausser les résultats de certaines analyses biologiques, les tests de contrôle du glucose sanguin et urinaire, avertissez votre médecin et votre pharmacien.

VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents

Chaque comprimé contient 307 mg de sodium par comprimé effervescent. A consommer chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

En présence de saccharose, ce médicament ne peut être administré aux patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrose/isomaltase (troubles rares).

Chaque comprimé contient 441,5 mg de saccharose par comprimé effervescent. À consommer chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sucre.

Chaque comprimé contient un agent colorant azoïque (Jaune orangé S E110) et peut provoquer des réactions allergiques.

VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents

Chaque comprimé contient 377,3 mg de sodium par comprimé effervescent. A consommer chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

Chaque comprimé contient 2,24 mg d'aspartame par comprimé effervescent. À consommer chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sucre. Les atteintes de phénylcétonurie (PCU), une maladie génétique rare caractérisée par l'accumulation de phénylalanine ne pouvant être éliminée correctement.

• Ce médicament contient un agent colorant azoïque (Jaune orangé S E110) et peut provoquer des réactions allergiques.

- Enfants et adolescents -

Sans objet.

- Prises d'autres médicaments (Interactions avec d'autres médicaments)

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Ce médicament contient de la vitamine C. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées.

- Aliments et boissons (Interactions avec les aliments et les boissons)

Prendre en compte les apports en vitamines et minéraux, issus des aliments enrichis et des compléments alimentaires.

- Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement - Fertilité

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

Par mesure de précaution, il est préférable d'éviter l'utilisation de la vitamine C pendant la grossesse.

Fertilité

Il n'existe pas de données relatives aux effets de la vitamine C sur la fertilité humaine.

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

VITA C 1000® comprimés effervescents ou VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents n'a aucun effet ou qu'un effet négligeable sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines.

- Excipients à effets notoire

VITA C 1000® comprimés effervescents

Sodium : 307 mg par comprimé effervescent.

Saccharose : 441,5 mg par comprimé effervescent.

Colorant azoïque jaune orangé S E110

VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents

Sodium : 377,3 mg par comprimé effervescent.

Aspartame

Colorant azoïque jaune orangé S E110

3 - COMMENT PRENDRE VITA C 1000® COMPRIMÉS EFFERVESCENTS OU VITA C 1000® SANS SUCRE COMPRIMÉS EFFERVESCENTS ?

- Posologie, mode et/ou voie (s) d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement

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

Posologie

RESERVE A L'ADULTE ET A L'ENFANT DE PLUS DE 15 ANS

La dose recommandée est de 1 comprimé effervescent par jour.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Le comprimé effervescent doit être dissous dans un verre d'eau.

Durée de traitement

La durée de traitement est limitée à 1 mois.

« La barre de cassure n'est pas destinée à briser le comprimé effervescent. »

- Si vous avez pris plus de VITA C 1000® comprimés effervescents ou VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents que vous n'auriez dû (Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage)

Les symptômes généraux d'un surdosage en vitamine C peuvent inclure des troubles gastro-intestinaux tels que des diarrhées, des nausées et des vomissements.

La consommation chronique de doses élevées d'acide ascorbique (> 500 mg / jour) peut aggraver une surcharge en fer et peut mener à des lésions tissulaires chez les patients atteints d'hémochromatose.

A des supérieures à 1 g/jour en vitamine C, peuvent survenir des troubles digestifs (brûlures gastriques, diarrhée) ; troubles rénaux et urinaires (calculs rénaux, insuffisance rénale, nécrose tubulaire aiguë) ; hémolyse (destruction des globules rouges) chez les sujets déficients en glucose-6-phosphate déshydrogénase (enzyme spécifique des globules rouges).

Si ces symptômes apparaissent, consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

- Si vous oubliez de prendre VITA C 1000® comprimés effervescents ou VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents (Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses)

Ne prenez pas de dose double pour compenser le comprimé effervescent que vous avez oublié de prendre.

- Si vous arrêtez de prendre VITA C 1000® comprimés effervescents ou VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents (Risque de syndrome de sevrage)

Sans objet.

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, ces médicaments peuvent provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

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 au Centre National de Pharmacovigilance (tel. 08001000180) - Email : cpm@cpm.ma ou au laboratoire LAPROPHAN (E-mail : pharmacovigilance@laprophan.com). En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5 - COMMENT CONSERVER VITA C 1000® COMPRIMÉS EFFERVESCENTS ET VITA C 1000® SANS SUCRE COMPRIMÉS EFFERVESCENTS ?

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

- Ne pas utiliser VITA C 1000® comprimés effervescents ou VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents après la date de péremption figurant sur la boîte. (La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois mentionné).

- Durée de conservation (conditions de conservation)

VITA C 1000® comprimés effervescents

36 mois

Tube à conserver bien fermé à l'abri de la chaleur et de l'humidité

VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents

36 mois

Tube à conserver bien fermé à l'abri de la chaleur et de l'humidité

- Si nécessaire, mises en garde contre certains signes de détérioration

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 - INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

- Que contient VITA C 1000® comprimés effervescents et VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents ?

VITA C 1000® comprimés effervescents

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

Acide ascorbique (Vitamine C) p. comp. eff. 1 g

Composition qualitative en excipients

Acide citrique anhydre, Bicarbonate de sodium, Cyclamate de sodium, Benzoate de sodium, Saccharose, Arôme orange polvromas n° 3, Colorant jaune orangé S, Ethanol à 96 %, Eau purifiée.

VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents

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

Acide ascorbique (Vitamine C) p. comp. eff. 1 g

Composition qualitative en excipients

Acide citrique anhydre, Bicarbonate de sodium, Aspartame, Cyclamate de sodium, Povidone, Benzoate de sodium, Colorant jaune orangé S, Arôme orange poudre, Ethanol à 96 %, Eau purifiée.

- Nom et adresse du laboratoire pharmaceutique

LABORATOIRES LAPROPHAN S.A.

21, Rue des Oudaya

CASABLANCA

- La dernière date à laquelle cette notice a été révisée :

Octobre 2018

- Conditions de prescription et de délivrance

Pas de tableau

- Informations réservées aux professionnels de santé

Sans objet

03114F56761P111218



زيناسكين®

(في الزجاجة)



Laprophan
Pharmaceuticals
P.O. Box 1188000
Rabat, Morocco
الرباط - المغرب

زيناسكين® 45 mg (في الزجاجة)

ZINASKIN® 45 mg
PPV 40DH90 EXP 06/2025
LOT 10058 48
20 comprimés effervescents

1 - ما هو زيناسكين® 45 ملغ أقراص فائرة؟

• **الصنف الصيدلي العلاجي** أو نوع التعاليف
الصنف الصيدلي العلاجي مستحضرات أخرى للإسته
المرمز D 10BX : ATC (الأمراض الجلدية).

يحتوي هذا الدواء على زيناسكين® 45 ملغ أقراص فائرة

• **دواعي الاستعمال**

• **حب الشباب**

• **الصدفية**

• **تساقط الشعر**

• **التهبة**

• **التهبة**

• **التهبة**

• **التهبة**

• **التهبة**

• **التهبة**

• **التهبة**

2 - ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل استعمال زيناسكين® 45 ملغ، أقراص فائرة؟

• **أحذركم طبيبك بعدم تحمّلكم لبعض أنواع السكريات** فاستشيروا معه قبل استعمال هذا الدواء

• **لا يجب استعمال زيناسكين® 45 ملغ أقراص فائرة (موانع)**

• **لا كانت لديكم حساسية من المادة الفعالة أو لإحدى المكونات الأخرى لهذا الدواء**

• **أخذتمو عند استعمال زيناسكين® 45 ملغ أقراص فائرة (تحذيرات)**

• **احتياطات خاصة عند الاستعمال**

• **لا تتناولوا هذا الدواء على معدة فارغة**

• **لا تتناولوا هذا الدواء على معدة فارغة**

• **لا تتناولوا هذا الدواء على معدة فارغة**

• **لا تتناولوا هذا الدواء على معدة فارغة**

• **لا تتناولوا هذا الدواء على معدة فارغة**

• **لا تتناولوا هذا الدواء على معدة فارغة**

• **لا تتناولوا هذا الدواء على معدة فارغة**

• **لا تتناولوا هذا الدواء على معدة فارغة**

• **لا تتناولوا هذا الدواء على معدة فارغة**

تم الإبلاغ عن التأثيرات الغير مرغوب فيها التالية:

• **التهبة**

• **التهبة**

• **التهبة**

• **التهبة**

• **التهبة**

• **التهبة**

• **التهبة**

• **التهبة**

• **التهبة**

• **التهبة**

• **التهبة**

• **التهبة**

• **التهبة**

• **التهبة**

• **التهبة**

• **التهبة**

• **التهبة**

• **التهبة**

• **التهبة**

• **التهبة**

• **التهبة**

• **التهبة**

• **التهبة**

• **التهبة**

• **التهبة**

• **التهبة**

• **التهبة**

• **التهبة**

• **التهبة**

• **التهبة**

• **التهبة**

• **التهبة**

PARANTAL®

8 comprimés effervescents 1g



6 118000 032380

PARANTAL®

1g
PARACETAMOL
ADULTES

8 comprimés effervescents

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Mises en garde spéciales :

- En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.
- Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée.
- Avec les suppositoires, il y a un risque d'irritation locale, d'autant plus fréquent et intense que la durée du traitement est prolongée, le rythme d'administration est élevé et la posologie est forte.
- En cas de diarrhée, la forme suppositoire n'est pas adaptée.

Précautions d'emploi :

- En cas de maladie grave du foie ou des reins, il est nécessaire de consulter votre médecin avant de prendre du paracétamol.

- Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours, ou en cas d'efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.

Comprimé effervescent :

- Ce médicament contient 401 mg de sodium par comprimé effervescent. A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

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

INTERACTIONS PHARMACIENNES ET AUTRES INTERACTIONS

Prise ou utilisation d'autres médicaments

- Signalez que vous prenez ce médicament, si votre médecin vous prescrit un dosage du taux d'acide urique dans le sang.

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, SIGNELEZ SYSTEMATIQUENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Le paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse ainsi qu'au cours de l'allaitement.

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

SPORTIFS

Sans objet.

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

Sans objet.

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Le comprimé effervescent contient du sodium.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

Posologie

Attention : Ces présentations contiennent 1 g de paracétamol par unité : Ne pas prendre 2 suppositoires ou 2 comprimés effervescents à la fois.

Réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 50 kg (à partir d'environ 15 ans).

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

Cependant, en cas de douleurs plus intenses, et sur avis de votre médecin, la dose totale peut être augmentée

jusqu'à 5 g de paracétamol par jour, soit 4 comprimés effervescents ou 4 suppositoires par jour.

Dépendant :

- les dosages supérieurs à 3 g de paracétamol par jour nécessitent un avis médical,
- NE JAMAIS PRENDRE PLUS DE 4 GRAMMES DE PARACETAMOL PAR JOUR (en tenant compte de tous les médicaments contenant du paracétamol dans leur formule).

Toujours respecter un intervalle de 4 heures au moins entre les prises.

En cas de maladie grave des reins (insuffisance rénale sévère), les prises seront espacées de 8 heures minimum.

Ne pas dépasser 3 comprimés effervescents ou 3 suppositoires par jour (3 g).

Si vous avez l'impression que l'effet de ce médicament est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Suppositoire :

La posologie usuelle est de 1 suppositoire à 1 g à renouveler en cas de besoin au bout de 4 heures minimum.

En raison du risque d'irritation rectale, l'administration de suppositoire doit être la plus courte possible, ne doit pas dépasser 4 prises par jour et sera remplacée dès que possible par un traitement par voie orale.

En cas de diarrhée, la forme suppositoire n'est pas adaptée.

Comprimé effervescent :

La posologie usuelle est de 1 comprimé à 1 g 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.

EN CAS DE DOUTE, DEMANDEZ CONSEIL A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Mode et voie d'administration

Comprimé effervescent :

Voie orale.

Laissez dissoudre complètement le comprimé dans un verre d'eau; boire immédiatement après.

Suppositoire :

Voie rectale.

Fréquence d'administration

Les prises systématiques permettent d'éviter les pics de douleur ou de fièvre.

Elles doivent être espacées d'au moins 4 heures.

Durée du traitement

Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours ou si elles s'aggravent, ou en cas de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

SYMPTOMES ET INSTRUCTIONS EN CAS DE SURDOSAGE

Si vous avez pris plus de PARANTAL® 1 g que vous n'auriez dû : en cas de surdosage ou d'intoxication accidentelle, prévenir en urgence un médecin.

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

Si vous oubliez de prendre PARANTAL® 1 g :

Ne prenez pas de double dose pour compenser celle que vous auriez oublié de prendre.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

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

- Dans certains cas rares, il est possible que survienne une éruption ou une rougeur cutanée ou une réaction allergique pouvant se manifester par un brusque gonflement du visage et du cou ou par un malaise brutal avec chute de la pression artérielle. Il faut immédiatement arrêter le traitement, avertir votre médecin et ne plus jamais reprendre de médicaments contenant du paracétamol.

- Exceptionnellement, des modifications biologiques nécessitant un contrôle du bilan sanguin ont pu être observées: taux anormalement bas de certains globules blancs ou de certaines cellules du sang comme les plaquettes pouvant se traduire par des saignements de nez ou des gencives. Dans ce cas, consultez un médecin.

- Avec la forme suppositoire, il y a un risque d'irritation rectale ou anale.

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.

CONSERVATION

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

Ne pas utiliser PARANTAL® après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

Comprimé effervescent : Tube à conserver bien fermé à l'abri de la chaleur et de l'humidité.

Suppositoire : A conserver à une température inférieure à 30°C.

CONDITIONS DE DELIVRANCE

Pas de tableau

DATE DE LA DERNIERE REVISION DE LA NOTICE

Décembre 2013

Ceci est un médicament

Un médicament n'est pas un produit comme les autres

Il vous concerne, vous et votre santé

Le médicament est un produit actif

Une longue recherche a permis de découvrir son activité mais son absorption n'est pas toujours sans danger

Il ne faut jamais abuser des médicaments

Il ne faut utiliser les médicaments qu'à bon escient

Utilisez les médicaments prescrits comme vous le conseille votre médecin

Il sait quels sont les médicaments dont vous avez besoin

Exécutez exactement les prescriptions de son ordonnance : suivez le traitement prescrit, ne l'interrompez pas, ne

le reprenez pas de votre seule initiative

Votre pharmacien connaît les médicaments : suivez ses conseils

Il ne s'agit pas pour vous de prendre des médicaments en quantité importante

Il s'agit pour vous de prendre les médicaments dont vous avez besoin

NE LAISSEZ PAS LES MEDICAMENTS A LA PORTEE DES ENFANTS.

Laboratoires de Produits Pharmaceutiques d'Afrique du Nord

LAPROPHAN S.A. 21, Rue des Oudaya - Casablanca

310314F5652P281220

Veuillez lire attentivement l'intégralité de
avant d'utiliser ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin.
- Si vous avez toute autre question, si vous demandez plus d'informations à votre médecin pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement.
- Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre de symptômes identiques, cela pourrait.
- Si l'un des effets indésirables devient sérieux, remarquez un effet indésirable non mentionné, parlez-en à votre médecin ou votre

1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

Dénomination
SAFLU® 50, 125 et 250, suspension pour

Forme pharmaco-biologique et présentations

Suspension pour inhalation, boîte de 1 l

Composition:

Principes actifs	SAFLU® 50	SAFLU® 125	SAFLU® 250
Propriété de fluticasone (quantité équivalente en fluticasone) (3C)	50 µg	125 µg	250 µg
Salmétérol (DC) xinafoate (quantité équivalente en salmétérol)	25 µg	25 µg	25 µg

Excipients : q.s. pour une dose.

Classe pharmaco thérapeutique :

Le salmétérol est un bêta-2 mimétique bronchodilatateur de longue durée d'action. Les bronchodilatateurs aident à garder les bronches ouvertes. Cela permet de faciliter l'entrée et la sortie de l'air dans les poumons. L'effet dure au moins 12 heures. Le propionate de fluticasone est un corticoïde qui diminue l'inflammation et l'irritation dans les poumons.

2. DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MÉDICAMENT :

Indications :

Votre médecin vous a prescrit ce médicament pour aider à prévenir certains troubles respiratoires tels que l'asthme. Vous devez utiliser SAFLU tous les jours comme indiqué par votre médecin.

Cela permettra de contrôler correctement votre asthme. SAFLU permet d'éviter la survenue d'essoufflement et de sifflement. Il n'agit pas lorsque vous avez déjà un essoufflement ou un sifflement. Dans ces cas, vous devez utiliser votre médicament bronchodilatateur dit « de secours » d'action rapide et de courte durée, comme le salbutamol.

3. DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT :

Contre-indications :

Ne prenez jamais SAFLU si :
• vous êtes allergique au xinafoate de salmétérol, au propionate de fluticasone ou à l'autre constituant de ce médicament le norflurane (HFA 134a).

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

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales:

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

- Une maladie du cœur, y compris un rythme cardiaque irrégulier ou trop rapide.
- Une hyperactivité de la thyroïde,
- Une pression artérielle élevée,
- Du diabète (SAFLU peut augmenter le taux de sucre dans votre sang),
- Une faible teneur de potassium dans votre sang,
- Une tuberculose actuellement en cours d'évolution ou survenue dans le passé.

Si vous avez déjà eu l'un de ces problèmes, parlez-en à votre médecin avant d'utiliser SAFLU.

Interactions médicamenteuses et autres interactions :

Si vous prenez ou avez pris récemment tout autre médicament, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Cela concerne les médicaments pour l'asthme et tout autre médicament y compris ceux obtenus sans ordonnance. Ceci est dû au fait que SAFLU peut ne pas être adapté à la prise simultanée d'autres médicaments.

Avant de commencer à utiliser SAFLU, informez votre médecin si vous prenez les médicaments suivants :

- Bêta-bloquants (tels que atenolol, propranolol, sotalol). Les bêta-bloquants sont surtout utilisés dans le traitement de l'hypertension artérielle ou pour d'autres maladies cardiaques.
- Traitements antituberculeux ou antifongiques (tels que des médicaments contenant du rifonavir, du kétoconazole et de l'itraconazole). Certains de ces médicaments peuvent augmenter le taux de propionate de fluticasone ou de salmétérol dans votre organisme. Cela peut augmenter le risque d'avoir des effets indésirables avec SAFLU, notamment des battements cardiaques irréguliers, ou rendre plus graves des effets indésirables.

- Corticoïdes (par voie orale ou injectable). Si vous avez pris ces médicaments récemment, il existe un risque que ce médicament exerce également un effet sur les glandes surrénales de votre organisme.

Grossesse et allaitement :

Si vous êtes enceinte, que vous prévoyez de l'être, ou que vous allaitez, prévenez votre médecin avant de prendre SAFLU. Votre médecin évaluera avec vous si SAFLU est le traitement le mieux adapté à votre état.

Sportifs :

Attention, ce médicament contient des principes actifs pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors de contrôles antidopage.

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

SAFLU n'a pas de risque d'affecter la capacité à conduire un véhicule ou d'utiliser une machine.

4. COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT :

Posologie :

- Utilisez SAFLU tous les jours, jusqu'à avis contraire de votre médecin.
- Utilisez toujours SAFLU en vous conformant aux indications de votre médecin. Ne dépassez pas la dose recommandée. En cas de doute, vérifiez auprès de votre médecin ou de votre pharmacien.

Dans l'asthme

Adultes et adolescents âgés de 12 ans et plus

- SAFLU 50/25 : 2 inhalations deux fois par jour (matin et soir)
- SAFLU 125/25 : 2 inhalations deux fois par jour (matin et soir)
- SAFLU 250/25 : 2 inhalations deux fois par jour (matin et soir)

Enfants âgés de 4 à 12 ans

Safu 50/25 : 2 inhalations deux fois par jour (matin et soir)
L'utilisation de Safu n'est pas recommandée chez les enfants de moins de 4 ans.

Vos symptômes doivent être bien contrôlés en utilisant SAFLU deux fois par jour. Si c'est le cas, votre médecin peut alors décider de réduire votre dose à une prise par jour. Votre dose pourrait donc être réduite à :

- Une prise le soir si vous avez des symptômes pendant la nuit, ou
- Une prise le matin si vous avez des symptômes pendant la journée.

Il est très important de suivre les indications données par votre médecin sur le nombre de bouffées à inhaler ou l'intervalle de temps entre chaque prise de votre médicament.

Vérification du fond :

• Lorsque vous utilisez

fois, testez son bon fon

de l'embout buccal en

entre le pouce et l'ind

• Afin de s'assurer q

éloigne l'embout bu

cartouche pour évite

ces étapes, en agitan

chaque bouffée. Si vo

depuis une semaine o

produit dans l'air.

Utilisation du dispositif :

Il est important de commencer à respirer le plus

lentement possible juste avant d'utiliser le dispositif :

1. Tenez vous debout ou assis quand vous utilisez

votre dispositif.

2. Retirez le capuchon de l'embout buccal. Vérifiez

l'intérieur et l'extérieur de l'embout buccal afin de vous

assurer que celui-ci est propre et ne contient pas de

corps étranger.

3. Agitez l'appareil 4 à 5 fois afin d'éliminer tout corps

étranger et d'assurer le mélange des composants de

la suspension contenue dans le flacon

4. Tenez l'appareil bien à la verticale en plaçant le

pouce à la base, sous l'embout buccal. Expirez autant

que vous le pouvez.

5. Placez l'embout buccal dans votre bouche entre

les dents. Fermez les lèvres autour. Ne mordez pas

l'embout buccal.

6. Inspirez par la bouche. Juste après avoir commencé

à inspirer à travers le dispositif, appuyez fermement

vers le bas sur le haut de l'appareil pour libérer une

bouffée de médicament, tout en inspirant régulièrement

et profondément.

7. Pendant que vous retenez votre respiration, retirez

le dispositif de votre bouche et vos doigts du haut de

l'appareil. Continuez à retenir votre respiration durant

quelques secondes, autant que vous le pouvez.

8. Attendez environ 30 secondes avant une nouvelle

inhalation puis répéter les étapes 3 à 7.

9. Ensuite, rincez votre bouche à l'eau en la recrachant.

Ceci permettra d'éviter l'apparition d'une candidose ou

d'une toux rauque.

10. Après utilisation, remettez toujours immédiatement

le capuchon en place pour protéger l'embout buccal

de la poussière. Quand le capuchon est fixé

convenablement on peut entendre un « clic ».

Si vous n'entendez pas de clic, tournez le capuchon

dans l'autre sens et réessayez sans forcer.

Si vous ou votre enfant avez des difficultés à utiliser

votre dispositif, une chambre d'inhalation peut améliorer

le traitement par SAFLU. Avant d'utiliser pour la première

fois une chambre d'inhalation ou si vous devez changer

de chambre d'inhalation, demandez l'avis à votre

médecin, votre infirmier (ère) ou votre pharmacien.

Nettoyage du dispositif :

Pour son bon fonctionnement, le dispositif doit être

nettoyé au moins une fois par semaine.

Pour nettoyer le dispositif :

Retirez le capuchon de l'embout buccal.

• Ne séparez la cartouche de l'applicateur en plastique

à aucun moment.

• Essayez l'intérieur et l'extérieur de l'embout buccal

et l'applicateur plastique avec un tissu ou un mouchoir

propre et sec.

• Remettez le capuchon sur l'embout buccal jusqu'à

entendre un « clic » indiquant que celui-ci est fixé

convenablement. Si vous n'entendez pas de clic, tournez

le capuchon dans l'autre sens et réessayez sans forcer.

Ne pas plonger la cartouche métallique dans l'eau.

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER À L'ORDONNANCE

DE VOTRE MÉDECIN.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Il est important d'utiliser le dispositif comme votre médecin

vous l'a montré. Si vous avez pris accidentellement une

dose plus élevée que la dose recommandée, parlez-en

à votre médecin ou à votre pharmacien. Vous pouvez

remarquer une accélération du rythme cardiaque et des

tremblements. Vous pouvez également ressentir des maux

de tête, une faiblesse musculaire et des douleurs articulaires.

Si vous avez pris des doses importantes pendant une

longue période, vous devez en parler à votre médecin ou

à votre pharmacien. Des doses élevées administrées au

long cours peuvent entraîner une diminution des hormones

stéroïdiennes sécrétées par les glandes surrénales.

Si vous oubliez d'utiliser SAFLU :

Si vous oubliez de prendre votre médicament, prenez la

dose suivante à l'heure habituelle.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose

simple que vous avez oublié de prendre.

Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez d'utiliser SAFLU :

Il est très important que vous preniez SAFLU tous les

jours comme indiqué par votre médecin. Continuez votre

traitement jusqu'à l'avis contraire de votre médecin.

Si vous ne pouvez pas ou ne souhaitez pas les doses de SAFLU

subitement. Cela pourrait entraîner une réapparition des

symptômes d'asthme, et très rarement être à l'origine d'

effets indésirables tels que :

• Douleurs d'estomac,

• Fatigue et perte d'appétit,

• Nausée et diarrhée,

• Perte de poids,

• Maux de tête ou somnolence,

• Diminution du taux de potassium dans votre sang,

• Baisse de tension artérielle et survenue de convulsions.

Très rarement, si vous contractez une infection ou si vous

êtes soumis à un stress (par exemple après un accident

grave ou en cas d'intervention chirurgicale), vous pouvez

ressentir des effets indésirables similaires.

Pour éviter l'apparition de ces symptômes, votre médecin

peut vous prescrire un traitement supplémentaire dans

corticostéroïdes (tel que la prednisolone).

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce

dispositif, demandez plus d'informations à votre médecin

ou à votre pharmacien.

8. EFFETS NON SOUHAITÉS OU GENANTS :

Comme tous les médicaments, SAFLU peut provoquer

des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas

systématiquement chez tout le monde.

Afin de prévenir l'apparition d'effets indésirables, votre

médecin vous prescrira la dose la plus faible possible

contrôlant votre asthme.

Réactions allergiques : vous pouvez constater que votre

essoufflement s'aggrave subitement après avoir utilisé

SAFLU. Vous pouvez percevoir des sifflements

bronchiques et de la toux. Vous pouvez également ressentir

des démangeaisons et remarquer un gonflement

(généralement au niveau du visage, des lèvres, de la

langue ou de la gorge). Si vous sentez ces symptômes

ou s'ils apparaissent subitement après avoir utilisé SAFLU,

parlez-en à votre médecin immédiatement. Les réactions

allergiques à SAFLU sont très rares (elles affectent moins

de 1 personne sur 1000).

Les autres effets indésirables sont décrits ci-dessous :

Effets très fréquents (affectent plus d'une personne sur 10) :

• Maux de tête diminuant généralement à la poursuite du

traitement.

• Une augmentation du nombre de rhumes a été rapportée

chez les patients atteints de bronchopneumopathie

chronique obstructive (BPCO) traitée par l'association

salmétérol / fluticasone.

Effets fréquents (affectent moins de 1 personne sur 10) :

• Candidose de la bouche et de la gorge (parfois douloureuse).

Egalement langue et gorge irritées, et voix rauque. Rincer

votre bouche avec de l'eau et la cracher immédiatement

après chaque prise peut permettre d'éviter ces effets.

Votre médecin peut vous prescrire un traitement

antifongique pour soigner la candidose.

• Douleurs et inflammations des articulations (douleurs

musculaires).

• Crampes musculaires.

• Les effets indésirables suivants ont également été

rapportés avec l'association salmétérol / fluticasone chez

des patients atteints de Broncho-Pneumopathie Chronique

Obstructive (BPCO) :

• Pneumonie et bronchite (infection respiratoire). Informez

votre médecin si vous sentez l'un des symptômes suivants :

quantité des crachats augmentée, modification de la

coloration des crachats, fièvre, frissons, augmentation de la

température, augmentation de la toux, augmentation de la

difficulté respiratoire.

• Ecchymoses (bleus sur la peau) et fractures.

• Inflammation des sinus (sensation de tension ou de

pesanteur au niveau de la face, des joues et derrière les

yeux, parfois accompagnée d'une douleur pulsatile).

• Diminution de la quantité de potassium dans votre sang

(qui peut se manifester par des palpitations, une faiblesse

musculaire, des crampes).

Effets peu fréquents (affectent moins de 1 personne sur 100) :

• Augmentations du taux de sucre (glucose) dans votre

sang (hyperglycémie). Si vous avez du diabète, des

contrôles plus fréquents de votre taux de sucre dans le

sang et un ajustement possible de votre traitement anti-

diabétique peuvent être nécessaires.

• Cataracte (opacification du cristallin de l'œil provoquant

généralement une gêne visuelle).

• Accélération rapide du rythme cardiaque (tachycardie).

• Fretillements et rythme cardiaque rapide ou irrégulier

(palpitations). Cela est généralement sans gravité et

diminue à la poursuite du traitement.