

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

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

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

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



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

Déclaration de Maladie

M23-0017607

190091

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 08658

Société : RAM

☒ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : NATI EL MEKKI

Date de naissance : 21/12/1970

Adresse : 25 LAAYOUNE

Tél. 666 281541

Total des frais engagés 120 + 28570 + 30870 + 500 = 128440 DH

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 2-2 NOV. 2023

Nom et prénom du malade : NATI Mohamed AWSB Age: 2006

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☒ Enfant

Nature de la maladie : Epilepsie + Anémie

Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :

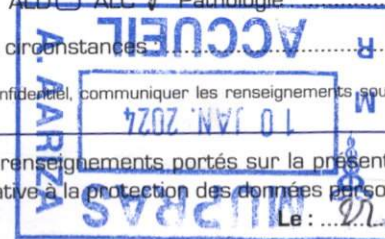
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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 : CAS

Signature de l'adhérent(e) :



Le : 21/11/2023

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

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
22 NOV. 2023	C	1	200,00	<i>Dr. Benslimane Abdelkader</i> Docteur en Médecine Dentaire Boulevard Abdelkader 05 22 33 51 01
19/12/23	C	1	600	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

19/12/23

PHARMACIE AMINE SAK

Leila EL KOUHINE

Lotissement 133000 65

Stade Maarouf - Casablanca

Tel: 05 22 33 51 01

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue

Date

Désignation des Coefficients

Montant des Honoraires

18/12/23

092000002

500,00

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien

Date des Soins

Nombre

AM

PC

IM

IV

Montant détaillé des Honoraires

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

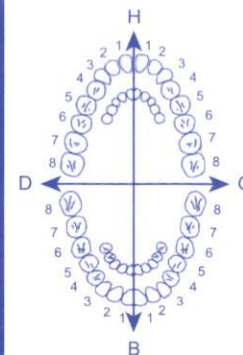
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES

Dents Traitées

Nature des Soins

Coefficient



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

Benslimane A. Mohammed

Docteur en Médecine, MG

Bd. Abou Bakr El kadiri, Rés. Al Ahfad Imm. "E"

1^{er} étage, N°4 Sidi Maarouf - Casablanca

Tél.: 05 22 33 51 01 - GSM : 0661 41 38 87

بنسليمان أحمد

دكتور في الطب

شارع أبو بكر القادري إقامة الأحفاد عمارة "E"

رقم 4 الطابق الأول سيدي معروف - البيضاء

الهاتف : 0661 41 38 87 / 0522 33 51 01

Le: 22/11/23

M^r N. ANDALOUSSI Awab.

- NFS + Ferritine

- Af de l'HP des 8 Sells

BENSLIMANE ANDALOUSSI Mohammed
DOCTEUR EN MÉDECINE MG
Av. Abou Badr El Kadiri - Rés. Ahfad
Sidi Maarouf - CASABLANCA
Tél. 05 22 33 51 01

Dr S. Koutair
Laboratoire D'analyses Médicales
MIJHAR LAB
Centre Commercial Soufiane Lot Chaima
Bd Abou Bakr El Kadiri Sidi Maarouf
Tél: 05 22 58 35 56 / 06 64 46 74 75

slimane A. Mohammed

Docteur en Médecine, MG

Bd. Abou Bakr El kadiri, Rés. Al Ahfad Imm. "E"

1^{er} étage, N°4 Sidi Maarouf - Casablanca

Tél. : 05 22 33 51 01 - GSM : 0661 41 38 87

بنسليمه أ. محمد

دكتور في الطب

شارع أبو بكر القادري إقامة الأحفاد عمارة "E"

رقم 4 الطابق الأول سيدي معروف - البيضاء

الهاتف : 0661 41 38 87 / 0522 33 51 01

Le :

22/11/23

Dr Nxti Mohamed Aweis.

183, 6 p2



Index 40

1 - 0 - 0 x 286

Calculation 3 ct.

0 - 0 - 1

382



285.70



BENSLIMANE ANDALOUSSI Mohammed
DOCTEUR EN MÉDECINE MG
Av. Abou Badr El Kadiri - Rés. Ahfad
Sidi Maarouf - CASABLANCA
Tél. 05 22 33 51 01

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES MIJHARLAB

Centre commercial Soufiane, Lot Chaima, Bd Abou Bakr EL KADIRI,

Sidi Maarouf, Casablanca

Tél : 0522583556- Fax : 0522581805

IF: 15252767- TP: 36167325- CNSS: 43023445- ICE: 000114256000076-INPE: 093061760

FACTURE N° : 230014392

Casablanca le 28-11-2023

Mr Mohammed Awab NAJI

Demande N° 2311282051

Date de l'examen : 28-11-2023

Analyses :

Récapitulatif des analyses			
CN	Analyse	Val	Clefs
0154 0216	Recherche d'Ag Helicobacter pylori dans les selles	B150	B
	Ferritine	B250	B
	Numération formule	B80	B

Total des B : 480

TOTAL DOSSIER : 500.00 DH

Type de reglement :Espèces le 28-11-2023, Espèces le 28-11-2023

Arrêtée la présente facture à la somme de : cinq cents dirham s

Laboratoire d'Analyse Médicales
MIJHARLAB
Centre Commercial Soufiane, Lot. Chaima
Sidi Maarouf - Casablanca
Tél: 05 22 58 35 56 - Fax: 05 22 58 18 05



LABORATOIRE D'ANALYSES MÉDICALES MIJHARLAB

Hématologie - Immunologie - Biochimie - Parasitologie - Mycologie - Bactériologie - Virologie

Docteur Samira KOUTAIR

Spécialiste en Biologie Médicale

D.U. Qualité Biologie Médicale - Bordeaux

Prélèvement du : 28-11-2023 à 11:25
Identifiant : 2311282051
Edition : 28-11-2023

Patient : Mr NAJI Mohammed Awab
Date de naissance : 15-03-2006
Référence : 2311282051
Prescripteur : Dr BENSLIMANE A. MOHAMMED

HEMATOCYTOLOGIE

Hémogramme : NFS

Cytométrie de flux (Pentra 60C+)

Hématies :	4.93	$10^6/\mu\text{L}$	(4.20-5.65)
Hémoglobine :	15.4	g/dL	(13.0-16.6)
Hématocrite :	44.1	%	(38.0-49.0)
VGM :	89.0	fL	(79.0-96.0)
TCMH :	31.3	pg	(26.5-33.0)
CCMH :	35.0	g/dL	(30.0-36.0)
Leucocytes :	6.00	$10^3/\mu\text{L}$	(4.20-10.80)
Polynucléaires Neutrophiles :	56.7	%	
Soit:	3.39	$10^3/\mu\text{L}$	(1.70-7.90)
Polynucléaires Eosinophiles :	2.1	%	
Soit:	0.13	$10^3/\mu\text{L}$	(0.02-0.55)
Polynucléaires Basophiles :	0.6	%	
Soit:	0.04	$10^3/\mu\text{L}$	(<0.20)
Lymphocytes :	29.3	%	
Soit:	1.75	$10^3/\mu\text{L}$	(1.20-5.20)
Monocytes :	11.3	%	
Soit:	0.68	$10^3/\mu\text{L}$	(0.10-0.90)
Plaquettes :	256	$10^3/\mu\text{L}$	(160-385)

BIOCHIMIE SANGUINE

Ferritine

(Technique immuno-fluorescence AIA-360)

18.40 ng/mL (30.00-434.00)

Demande validée par : Dr Koutair Samira

Laboratoire d'Analyse Médicales
MIJHARLAB
Centre Commercial Soufiane, Lot Chaima
Sidi Maarouf - Casablanca
Tél: 05 22 58 35 56 - Fax: 05 22 58 18 05

Page 1/2

Centre commercial Soufiane, Lot Chaima, Bd Abou Bakr EL KADIRI, Sidi Maarouf, Casablanca
Tél: 05 22 58 35 56 - 05 22 58 18 05 - Contactez pour RDV ☎ 06 64 46 14 35 - E-mail : mijharlab@yahoo.fr

IF : 15252767 - TP : 36167325 - CNSS : 43023445 - ICE : 000114256000076



LABORATOIRE D'ANALYSES MÉDICALES MIJHARLAB

Hématologie - Immunologie - Biochimie - Parasitologie - Mycologie - Bactériologie - Virologie

Docteur Samira KOUTAIR

Spécialiste en Biologie Médicale

D.U. Qualité Biologie Médicale - Bordeaux

2311282051 – Mr Mohammed Awab NAJI

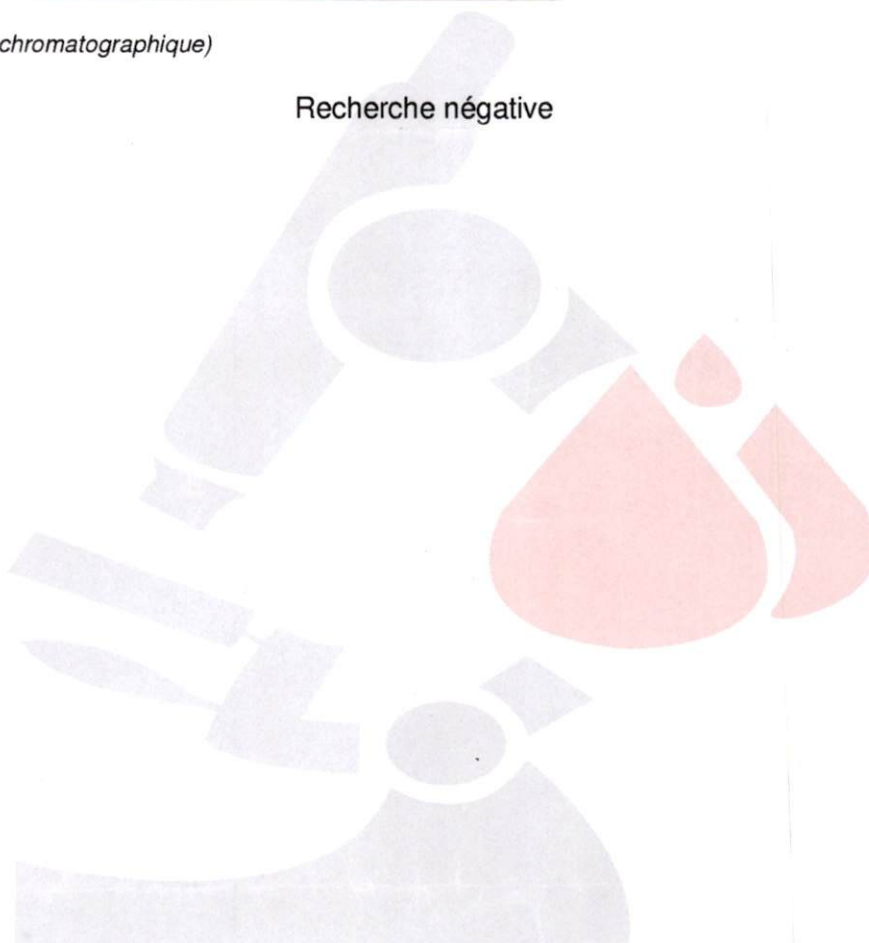
BACTERIOLOGIE

Recherche d'Ag Helicobacter pylori dans les selles

(Méthode immuno-chromatographique)

Résultat :

Recherche négative



Demande validée par : Dr. Samira Dr Koutair

Laboratoire d'Analyses Médicales
MIJHARLAB
Centre Commercial Soufiane, Lot Chaima
Sidi Maarouf - Casablanca
Tél: 05 22 58 35 56 - Fax: 05 22 58 18 05

Page 2/2

cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en sucrase-isomaltase.
Pour une bonne utilisation de ce médicament, il est indispensable de suivre les prescriptions de votre médecin.

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Précautions d'emploi :

Utiliser ce médicament avec précaution et chez les enfants.

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

Interactions médicamenteuses et autres :
AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES, IL FAUT SIGNALER SON TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN.

Grossesse - Allaitement

Par mesure de précaution, il est préférable d'éviter l'utilisation de ce médicament pendant le cours de la grossesse et de l'allaitement.

DE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT D'ÉVITER L'UTILISATION DE CE MÉDICAMENT PENDANT L'ALLAITEMENT.

DE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT D'ÉVITER L'UTILISATION DE CE MÉDICAMENT PENDANT L'ALLAITEMENT.

DE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT D'ÉVITER L'UTILISATION DE CE MÉDICAMENT PENDANT L'ALLAITEMENT.

EFFETS NON SOUHAITÉS ET GÉNÉRALISÉS

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT ENTRAÎNER CHEZ CERTAINES PERSONNES, DES EFFETS INDÉSIRABLES ;

Ont été rapportés :

- de rares cas de diarrhée, nausée, vomissement, douleur abdominale ;
- de rares cas de céphalées et exceptionnellement des sensations de vertige ;
- de très rares cas de prurit, rash cutané, urticaire ;
- des cas isolés d'élévation réversible des transaminases ;
- des cas isolés de thrombopénie, leucopénie.

Ces manifestations, le plus souvent transitoires, sont d'intensité modérée et

Pour des posologies supérieures à 120 mg par jour, la posologie journalière devra être divisée et donnée en 2 prises.

Traitement des lésions gastro-duodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens : 1 gélule de lansoprazole 30 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.



28 gélules
PROMOPHARM S.A.
Lansoprazole 30 mg

12070

28 gélules
PROMOPHARM S.A.
Lansoprazole 30 mg

semaines.

anement

midité.

lisation.

liser ce

reli
ez plus

mais à
lui être

Imp.AJDIR

PROMOPHARM S.A.
Z.I. du Sahel - Had Soualem

CS0579.0313

9. Interactions :

Le fer peut altérer l'absorption ou la biodisponibilité des tétracyclines, biphosphonates, quinolones agents anti-infectieux, pénicillamine, thyroxine, lévodopa, carbodopa, alfa-méthylidopa. FERPLEX FOL doit être pris après un intervalle de 2 heures après l'administration d'un de ces médicaments.

L'absorption du fer peut être augmentée par l'administration concomitante d'environ 200 mg d'acide ascorbique ou réduit par l'utilisation concomitante d'antiacides.

Le chloramphénicol peut retarder la réponse thérapeutique martiale (à un traitement à base de fer).

Aucune interaction pharmacologique n'a été signalée durant le traitement concomitant avec les antagonistes H₂.

Certains médicaments antinéoplasiques et antileucémiques (aminoptérine, méthotrexate ou autres dérivés pteriniques) agissent comme des antagonistes compétitifs des folates. Par conséquent, dans les maladies néoplasiques ou leucémies traitées par des antifoliques, l'administration de FERPLEX FOL, ainsi que l'administration de tout autre médicament contenant de l'acide folique ou de l'acide folinique, doit être évitée.

Vous devrez également éviter l'administration de FERPLEX FOL avec certains antibactériens (sulfamides, triméthoprime), car il peut diminuer l'efficacité de ces médicaments.

Interactions avec les aliments et les boissons :

Les agents complexant du fer (tel que les phosphates, les phytates et les oxalates) contenus dans les légumes et le lait, le café et le thé inhibent l'absorption du fer. FERPLEX FOL doit être pris après un intervalle de 2 heures après l'administration d'un de ces aliments ou boissons.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Sans objet.

Interactions avec les essais analytiques :

FERPLEX FOL peut interférer avec les tests de laboratoire de recherche de sang occulte.

10. Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement :

Il n'y a aucun avertissement particulier pendant la grossesse et l'allaitement ; Par ailleurs, FERPLEX FOL est indiqué dans les carences en fer qui peuvent se produire dans de telles circonstances.

Chez la femme, bien qu'il n'existe pas d'études contrôlées, il n'a pas été démontré d'effets tératogènes. Cependant, en règle générale, son utilisation n'est pas souhaitable pendant le premier trimestre de la grossesse. Il faut toujours évaluer les risques.

FERPLEX[®] FOL

40 mg/15 ml + 0,185 mg/15 ml solution bovable

Fer protéine succinylate - Calcium Folate

Boîte de 10 flacons uni-doses avec bouchon réservoir de poudre pour solution extemporanée.

PPV : 94,00 Dhs



6 118001 440047

12. Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Après ingestion massive de sels de fer, peuvent survenir des douleurs épigastriques, nausées, vomissements, diarrhées et hémartémèse, souvent associée à une somnolence, pâleur, cyanose, état de choc pouvant aller jusqu'au coma. Le traitement consiste à l'administration immédiate d'un émétique, suivi d'un lavage gastrique si nécessaire, associé à des mesures préventives appropriées. Si nécessaire, des agents chélateurs du fer comme la déferoxamine peuvent être administrés.

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

Ne pas prendre une double dose pour compenser les doses oubliées. Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez la dose suivante le plus rapidement possible puis poursuivez votre traitement normalement. Si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

14. Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage : Sans objet

- Médicament soumis à prescription médicale
- A conserver à une température inférieure à 25 °C.
- Conserver le flacon dans l'emballage extérieur pour le protéger de la lumière.
- Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.
- Ne pas utiliser après la date de péremption mentionnée sur la boîte après la mention EXP. La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois.
- Les médicaments non utilisés ne doivent pas être jetés avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien comment se débarrasser de ces boîtes de médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.
- Aspect du produit et contenu de la boîte : FERPLEX FOL se présente sous la forme d'une solution orale transparente de couleur marron et avec une odeur caractéristique. Boîte de 10 flacons uni-doses avec bouchon réservoir contenant 100 mg de poudre pour solution extemporanée.

FABRICANT :

ITALFARMACO S.A.

C/San Rafael, 3, Polígono Industrial de Alcobendas
28108 Alcobendas-Madrid. Espagne.

ABC Farmaceutici S.p.A.

Établissement sis à Località San Bernardo-10090 Ivrea (To).
Via Canton Moretti, 29, Italie

TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ AU MAROC :



Laboratoire pharmaceutique VERSALYA.

Zone industrielle Had Soualem Lot 149.
Province Berrechid, Maroc.

Date de révision de la notice : Janvier 2018.

9. Interactions :

Le fer peut altérer l'absorption ou la biodisponibilité des tétracyclines, biphosphonates, quinolones agents anti-infectieux, pénicillamine, thyroxine, lévodopa, carbodopa, alfa-méthylidopa. FERPLEX FOL doit être pris après un intervalle de 2 heures après l'administration d'un de ces médicaments.

L'absorption du fer peut être augmentée par l'administration concomitante d'environ 200 mg d'acide ascorbique ou réduit par l'utilisation concomitante d'antiacides.

Le chloramphénicol peut retarder la réponse thérapeutique martiale (à un traitement à base de fer).

Aucune interaction pharmacologique n'a été signalée durant le traitement concomitant avec les antagonistes H₂.

Certains médicaments antinéoplasiques et antileucémiques (aminoptérine, méthotrexate ou autres dérivés pteriniques) agissent comme des antagonistes compétitifs des folates. Par conséquent, dans les maladies néoplasiques ou leucémies traitées par des antifoliques, l'administration de FERPLEX FOL, ainsi que l'administration de tout autre médicament contenant de l'acide folique ou de l'acide folinique, doit être évitée.

Vous devrez également éviter l'administration de FERPLEX FOL avec certains antibactériens (sulfamides, triméthoprime), car il peut diminuer l'efficacité de ces médicaments.

Interactions avec les aliments et les boissons :

Les agents complexant du fer (tel que les phosphates, les phytates et les oxalates) contenus dans les légumes et le lait, le café et le thé inhibent l'absorption du fer. FERPLEX FOL doit être pris après un intervalle de 2 heures après l'administration d'un de ces aliments ou boissons.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Sans objet.

Interactions avec les essais analytiques :

FERPLEX FOL peut interférer avec les tests de laboratoire de recherche de sang occulte.

10. Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement :

Il n'y a aucun avertissement particulier pendant la grossesse et l'allaitement ; Par ailleurs, FERPLEX FOL est indiqué dans les carences en fer qui peuvent se produire dans de telles circonstances.

Chez la femme, bien qu'il n'existe pas d'études contrôlées, il n'a pas été démontré d'effets tératogènes. Cependant, en règle générale, son utilisation n'est pas souhaitable pendant le premier trimestre de la grossesse. Il faut toujours évaluer les risques.

FERPLEX[®] FOL

40 mg/15 ml + 0,185 mg/15 ml solution bovable

Fer protéine succinylate - Calcium Folate

Boîte de 10 flacons uni-doses avec bouchon réservoir de poudre pour solution extemporanée.

PPV : 94,00 Dhs



6 118001 440047

12. Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Après ingestion massive de sels de fer, peuvent survenir des douleurs épigastriques, nausées, vomissements, diarrhées et hémartémèse, souvent associée à une somnolence, pâleur, cyanose, état de choc pouvant aller jusqu'au coma. Le traitement consiste à l'administration immédiate d'un émétique, suivi d'un lavage gastrique si nécessaire, associé à des mesures préventives appropriées. Si nécessaire, des agents chélateurs du fer comme la déferoxamine peuvent être administrés.

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

Ne pas prendre une double dose pour compenser les doses oubliées. Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez la dose suivante le plus rapidement possible puis poursuivez votre traitement normalement. Si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

14. Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage : Sans objet

- Médicament soumis à prescription médicale
- A conserver à une température inférieure à 25 °C.
- Conserver le flacon dans l'emballage extérieur pour le protéger de la lumière.
- Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.
- Ne pas utiliser après la date de péremption mentionnée sur la boîte après la mention EXP. La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois.
- Les médicaments non utilisés ne doivent pas être jetés avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien comment se débarrasser de ces boîtes de médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.
- Aspect du produit et contenu de la boîte : FERPLEX FOL se présente sous la forme d'une solution orale transparente de couleur marron et avec une odeur caractéristique. Boîte de 10 flacons uni-doses avec bouchon réservoir contenant 100 mg de poudre pour solution extemporanée.

FABRICANT :

ITALFARMACO S.A.

C/San Rafael, 3, Polígono Industrial de Alcobendas
28108 Alcobendas-Madrid. Espagne.

ABC Farmaceutici S.p.A.

Établissement sis à Località San Bernardo-10090 Ivrea (To).
Via Canton Moretti, 29, Italie

TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ AU MAROC :



Laboratoire pharmaceutique VERSALYA.

Zone industrielle Had Soualem Lot 149.
Province Berrechid, Maroc.

Date de révision de la notice : Janvier 2018.

Benslimane A. Mohammed

Docteur en Médecine, MG

Bd. Abou Bakr El kadiri, Rés. Al Ahfad Imm. "E"

1^{er} étage, N°4 Sidi Maarouf - Casablanca

Tél.: 05 22 33 51 01 - GSM: 0661 41 38 87

بنسليمان أ. محمد

دكتور في الطب

شارع أبو بكر القادري إقامة الأحفاد عمارة "E"

رقم 4 الطابق الأول سيدي معروف - البيضاء

الهاتف: 0661 41 38 87 / 0522 33 51 01

Le: 19/12/23

M^r NASSI Mohamed AWAH.

120,70

~~Zolara 30~~

1 - 0 - 0 x 2mn

Ferylex Fol (S.V)

94,00 x 2

1 - 0 - 0 x 2mn

T = 308,70

PHARMACIE AMINE CARL
Lettig EL KADIRI
Sidi Maarouf Amine, N° 65
Sidi Maarouf - Casablanca
Tél. 05 22 33 51 01

BENSLIMANE ANDALOUSSI Mohammed
DOCTEUR EN MÉDECINE MG
Av. Abou Badr El Kadiri - Rés. Ahfad
Sidi Maarouf - CASABLANCA
Tél. 05 22 33 51 01



N° AMM Maroc/ في السوق المغرب وضع رخصة وضع
641/15 DMP/21/NRQ

Notice: information du patient

Inxium 20 mg, comprimés gastro-résistants Inxium 40 mg, comprimés gastro-résistants

ésoméprazole

notice avant de prendre ce médicament car elle contient

IR VOUS.

avez besoin de la relire.
interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
si vous ne le donnez pas à d'autres
soit, même si les signes de leur maladie sont identiques aux

effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre
si à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans

quel cas est-il utilisé
malade avant de prendre Inxium

éventuels

informations et autres renseignements

1. Qu'est-ce que Inxium et dans quel cas est-il utilisé

Inxium contient un médicament appelé ésoméprazole. Celui-ci appartient à un groupe de médicaments appelé "inhibiteurs de la pompe à protons". Ceux-ci agissent en diminuant la quantité d'acide produite par l'estomac.

Inxium est utilisé dans le traitement des affections suivantes :

Adultes

- «La maladie du reflux gastro-œsophagien» (RGO). L'acide provenant de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) et entraîne douleur, inflammation et brûlures d'estomac.
- Ulécres de l'estomac ou de la partie supérieure de l'intestin qui sont infectés par une bactérie nommée «Helicobacter pylori». Si vous souffrez de cette affection, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques pour traiter cette infection et guérir l'ulcère.
- Ulécres gastriques dus à des médicaments appelés AINS (médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens). Inxium est également indiqué dans la prévention des ulécres gastriques associés à la prise d'AINS.
- Acidité gastrique accrue due à une tumeur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Elisson).

Poursuite du traitement après la prévention d'une récurrence hémorragique d'ulécres avec Inxium par voie intraveineuse.

Adolescents âgés de 12 ans et plus

- «La maladie du reflux gastro-œsophagien» (RGO). L'acide provenant de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) et entraîne douleur, inflammation et brûlures d'estomac.
- Ulécres de l'estomac ou de la partie supérieure de l'intestin qui sont infectés par une bactérie nommée «Helicobacter pylori». Si vous souffrez de cette affection, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques pour traiter cette infection et guérir l'ulcère.

Traitement des ulécres dus à des infections par Helicobacter

réduire :

- La dose recommandée est d'un comprimé gastro-résistant pendant une semaine.
- Votre médecin vous prescrira également des antibiotiques claritromycine.

Prise du médicament

- Vous pouvez prendre vos comprimés à n'importe quel moment de la journée.
- Vous pouvez prendre vos comprimés avec de la nourriture ou à jeun.
- Avalez vos comprimés en entier avec un verre d'eau. Ne mâchetez ni écrasez, parce que les comprimés contiennent un ingrédient qui altère l'acidité par l'acide. Ne pas endommager les granules.

Que faire si vous avez des problèmes pour avaler vos comprimés

- Si vous avez des problèmes pour avaler vos comprimés, mettez-les dans un verre d'eau plate (non gazeux). Remuez jusqu'à ce que le comprimé soit décomposé. Vous pouvez boire le médicament immédiatement ou dans le mélange avant de le boire.
- Pour être sûr que vous avez pris toute la dose, rincez votre verre avec de l'eau et buvez ce liquide. Les particules solides doivent être rincées, ni écrasées.
- En cas d'impossibilité à avaler, le comprimé pourra être introduit dans une seringue. Il pourra alors être administré directement dans votre estomac (sonde gastrique).

Utilisation chez les enfants de moins de 12 ans

Inxium, comprimés gastro-résistants, n'est pas recommandé pour les enfants de moins de 12 ans. L'information sur le dosage pour des enfants âgés de 1 à 11 ans est à l'usage du produit Inxium sachet (Consultez votre médecin ou pharmacien si vous avez des questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien).

Persomnes âgées

Aucun ajustement de dose n'est nécessaire chez les personnes âgées.

Si vous avez pris plus de Inxium que vous n'auriez dû

Si vous prenez plus de Inxium que la dose prescrite par votre médecin, parlez-en immédiatement à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre Inxium

- Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez-la dès que vous y pensez. Cependant, si c'est bientôt le moment de prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose oubliée.
- Ne prenez pas de dose double (deux doses en même temps) 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 indésirables éventuels

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils

SYNTHÉMEDIC
22 rue d'Alger 93000 La Courneuve
boîtes de 14 comprimés
INXIMUM

40 mg

Boîte 14

641/15 DMP/21/NRQ

1180-1 020607

Cpr GR

AstraZeneca



LOT 29006 3
EXP 01/2026
PPU 38DH70

Calcibronat[®] 2 g

20 COMPRIMES
EFFERVESCENTS



Calcibronat[®] 2g 
20 COMPRIMES EFFERVESCENTS



6 118000 030676

Ce médicament
est contre-indiqué en cas de grossesse.

POSITION :

EN CAS DE DOULEUR, DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Mises en garde spéciale : 2g - eff.

En cas de survenue de trouble neuropsychique (voir Effets indésirables), de rougeur ou démangeaisons de la peau, arrêtez votre traitement et consultez votre médecin.

Précautions d'emploi

L'absorption d'alcool est fortement déconseillée pendant le traitement.

En cas de régime pauvre en sel, tenir compte de l'apport en sodium par comprimé : 241 mg.

Chaque comprimé apporte environ 3 g de sucre. En tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou de diabète.

Une interférence est possible avec le dosage des chlorures dans le sang.

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

Interactions médicamenteuses et autres interactions

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

ite de calcium.

de citrique anhydre, macrogol 4000.

u sommeil, irritabilité, nervosité.

cas suivants :

ng),

as urines),

eins),

ment ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance
e et du galactose ou de déficit en sucrase isomal-

, sauf avis contraire de votre médecin, pendant la

EMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE