

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Biologie et Biologie :

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

Optique :

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

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 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



38771

Déclaration de Maladie : N° P19-0016236

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1856 Société : RAM
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : RETRAITE
Nom & Prénom : SLAOUI KHANATA Date de naissance :
Adresse : 50 lot KHALFAOUI Oujda
Tél. : 0667128286 Total des frais engagés : 278,70 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

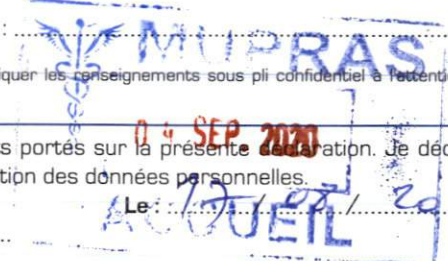
Docteur Abdelmalek GHOMARI
Dermatologue - Vénérologue - Allergologue
Médecine Esthétique LASER
Angle Bd. Allal Ben Abdellah et Bd. Ibn Khaldoun
Oujda

Date de consultation : 17/08/2020
Nom et prénom du malade : SLAOUI KHANATA Age : 65
Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : EL B. RAVENNA
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 : Oujda 17/08/20
Signature de l'adhérent(e) : [Signature] Le : 17/08/20



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
17.08.20		e	AG	

Docteur Abdelmalek CHOMARI
 Dermatologue - Vénérologue
 Médecine Esthétique
 10, Bd. Akal Ben Abdellah et 80, Ibn Khaldoun
 Oujda

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie BENQACHOUR Dr. Latifa BENQACHOUR Bd. Sidi Zaliya N°14 T.S. 65 62 Oujda	17/08/20	278,70

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	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

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 CCOEFFICIENT MASTICATOIRE																
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		Coefficient DES TRAVAUX
	H																
	25533412	21433552															
	00000000	00000000															
	D	G															
	00000000	00000000															
	35533411	11433553															
	B																
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		MONTANTS DES SOINS														
			DATE DU DEVIS														
		DATE DE L'EXECUTION															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. Abdelmalek GHOMARI

Diplômé de la Faculté de Médecine
de Montpellier (France)

Ancien Attaché à la Clinique
Dermatologique du C.H.U. de Montpellier

Spécialiste des Maladies de
la Peau du Cuir chevelu - Maladies
sexuellement transmissibles - Varices

Maladies Allergiques

- Photorajeunissement

- Laser Esthétique

الدكتور عبد المالك غماري

خريج كلية الطب بمونبيليي

(فرنسا)

اختصاصي في الأمراض الجلدية - الشعر

الأمراض التناسلية - أمراض العروق

وأمراض الحساسية

Oujda, le 17.08.2020 وجدة، في

SLAOUJ Khnata

79,70

- Zithromax 100mg

78,00

- calma vite

98,80

2 gélules/j → 3 mois

- Neofontan

1 cp/j → 3 mois

22,20

- Codoliprane

1 cp les 02 → 3 mois

278,70

زاوية شارع عالي بن عبد الله وإين خلدون، إقامة أريان - وجدة. الهاتف: 05 36 70 09 00

Angle Bd Allal Ben Abdellah et Ibn Khaldoun. Résid. Arayane - OUJDA

Tél.: 05 36 70 09 00 - GSM: 06 61 26 17 26 - E-mail: ghomari.malek@gmail.com

Pharmacie BENQACHOUR
Dr. Latifa BENQACHOUR
Bd. Sidi Yahya N°14
Tél: 70 53 02 OUJDA

Docteur Abdelmalek GHOMARI
Dermatologue - Venérologue - Allergologue
Spécialiste Laser Esthétique
Angle Bd Allal Ben Abdellah et Ibn Khaldoun
OUJDA

ZITHROMAX® 500 mg en comprimés sécables, boîte de 3 AZITHROMYCINE

Veillez lire attentivement 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, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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 votre maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

1. Qu'est-ce que Zithromax® et dans quel cas est-il utilisé ?

Le groupe pharmacothérapeutique : Zithromax® est un antibiotique, appartenant au groupe des azalides (macrolides). Il s'agit d'un dérivé semi-synthétique de l'érythromycine.

Indications : Elles procèdent de l'activité antibactérienne et des caractéristiques pharmacocinétiques de l'azithromycine. Elles tiennent compte à la fois des études cliniques auxquelles a donné lieu ce médicament et de sa place dans l'éventail des produits antibactériens actuellement disponibles. Elles sont limitées aux infections dues aux germes définis comme sensibles :
- Angines documentées à streptocoque A bêta-hémolytique, en alternative au traitement par bêta-lactamines, particulièrement lorsque celui-ci ne peut être utilisé ;
- Surinfections des bronchites aiguës ;
- Exacerbations des bronchites chroniques ;
- Infections stomatologiques. Il convient de tenir compte des recommandations.

Votre médecin est la seule personne autorisée à vous prescrire l'usage de cet antibiotique. Quelle que soit l'indication de traitement que vous envisagez, n'entamez jamais de votre propre initiative un traitement par Zithromax. Il en va de votre sécurité.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Zithromax® ?

Ne prenez jamais Zithromax® : si vous êtes allergique à l'azithromycine, à l'érythromycine, aux antibiotiques macrolides ou tétracyclines ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6. **Avertissements et précautions :** Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre Zithromax®. - Comme avec l'érythromycine et les autres médicaments du groupe des macrolides, des réactions allergiques graves ou des réactions dermatologiques graves ont été décrites dans de rares cas. Certaines de ces réactions ont provoqué des symptômes récurrents, nécessitant un prolongement de la période de surveillance et de la durée du traitement. - Si vous avez des problèmes de foie ; si se peut que votre médecin doive contrôler le fonctionnement de votre foie ou arrêter le traitement. - Le Zithromax® sera administré avec prudence chez les patients présentant une maladie du foie. Si des signes et des symptômes d'un dysfonctionnement du foie apparaissent comme un affaiblissement pathologique de l'état général (asthénie) progressant rapidement associé à une jaunisse, une urine foncée et une tendance à saigner ou une encéphalopathie hépatique (atteinte diffuse de l'encéphale due à une maladie grave du foie, aiguë ou chronique), il faut en avertir immédiatement votre médecin. - Si vous avez eu des problèmes de reins dans le passé, parlez-en à votre médecin. Ne prenez pas Zithromax® en même temps que des dérivés de l'ergot de seigle (médicaments anti-migraux). - Comme avec tout traitement antibiotique, il est recommandé de rester attentif à d'éventuels signes de surinfection par des germes non sensibles, y compris les champignons. - En cas de diarrhée sévère, persistante ou sanglante, au cours ou à la suite du traitement par Zithromax®, il faut en avertir immédiatement votre médecin. Cela peut être le signe d'une inflammation sévère du colon due à une surinfection par une bactérie appelée *Clostridium difficile*. Il peut être nécessaire d'interrompre le traitement. - Zithromax® sera administré avec prudence chez les patients présentant des troubles du rythme cardiaque (particulièrement chez les femmes et les patients âgés). - Des aggravations brutales (exacerbations) des symptômes de myasthénie (fatigue musculaire anormale grave et de nouvelles poussées du syndrome de myasthénie ont été rapportées chez des patients sous traitement par Zithromax®. - Si vous prenez déjà d'autres médicaments, veuillez lire la rubrique « Autres médicaments et Zithromax® ». **Autres médicaments et Zithromax® :** Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez/utilisez, avez récemment pris/utilisé ou pourriez prendre/utiliser tout autre médicament. La prudence s'impose lorsqu'on prend l'un des médicaments suivants et que l'on s'apprête à prendre Zithromax® :
- antifongiques (contre l'acidité de l'estomac) : la prise d'un antifongique et de Zithromax® ne peut pas être faite simultanément ;
- céftriaxone (anti-allergique) :
- dicloxaciline (antibiotique) ;
- digoxine (cardiotonique) ;
- zidovudine (antiviral) ;
- bromocriptine (antiparkinsonien) ;
- dérivés de l'ergot de seigle (anti-migraux) ;
- atorvastatine (hypocholestérolémiant) ;
- carbamazépine et phénylène (anti-épileptiques) ;
- cimetidine (contre l'acidité de l'estomac) ;
- anticoagulants oraux coumariques, p. ex. warfarine ;
- cyclosporine (anti-rejet de greffe) ;
- éfavirenz (antiviral) ;
- flucanazole (antimycotique) ;
- indinavir (antiviral) ;
- méthylprednisolone (cortisone) ;
- midazolam (somnifère) ;
- nelfinavir (antiviral) ;
- rifabutine (antibiotique) ;
- sildénafil (médicament pour des troubles de l'érection) ;
- tétracycline (anti-allergique) ;
- théophylline (bronchodilatateur) ;
- triazolam (somnifère) ;
- triméthoprime/sulfaméthoxazole (antibactérien) ;
Zithromax® avec des aliments, boissons et de l'alcool : La prise de la suspension buvable se fera lors des repas, au moins une heure avant ou deux heures après.

Grossesse, allaitement et 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. Zithromax® ne doit être utilisé pendant une grossesse que si les bénéfices sont supérieurs aux risques. Zithromax® est excrété dans le lait maternel et par conséquent ne doit pas être utilisé pendant l'allaitement sauf si le médecin pense que les avantages potentiels justifient les risques encourus par l'enfant. **Conduite de véhicules et utilisation de machines :** Zithromax® n'a aucun effet ou un effet négligeable sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines.

3. Comment prendre Zithromax®

Pour le traitement des infections des voies respiratoires hautes et basses, des infections otodermatologiques, la posologie est de 500 mg par jour, en prise orale unique, pendant 3 jours consécutifs. Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. Patients ayant des problèmes de reins ou de foie : vous devez informer votre médecin si vous avez des problèmes de reins ou de foie puisqu'il se peut que votre médecin doive adapter le dosage normal. Zithromax® s'administre par voie orale en une seule prise quotidienne. Les comprimés peuvent s'administrer avec de la nourriture. **VOTRE MÉDECIN VOUS INDICHERA LA DOSE ADEQUATE AINSI QUE LA DUREE DE TRAITEMENT.** N'arrêtez jamais de votre initiative le traitement sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien car les symptômes peuvent réapparaître si toutes les bactéries ne sont pas tuées. Ne continuez pas au-delà de la durée prévue de traitement sans autorisation de votre médecin. Les comprimés de 500 mg peuvent être divisés en doses égales. **POPULATIONS SPECIFIQUES : Insuffisance hépatique/rénale :** En cas d'insuffisance hépatique légère à modérée : aucun ajustement de la dose n'est recommandé (voir aussi rubrique « Avertissements et précautions »). En cas d'insuffisance rénale légère à modérée : aucun ajustement de la dose n'est requis (voir aussi rubrique « Avertissements et précautions »). **Patients âgés :** La dose recommandée chez les patients âgés est la même que chez les patients adultes. Cependant, les patients âgés peuvent être plus susceptibles au développement de certains problèmes du rythme cardiaque (voir rubrique « Avertissements et précautions »). **Si vous avez pris plus de Zithromax®**

que vous n'auriez dû
votre médecin, votre
doses recommandées
générales sur
prendre Zithromax®
jour. Ne prenez pas de
arrêter de prendre Z
votre médecin ou à v
ne sont pas tuées. N
votre médecin. Si v
d'informations à vot
n'apparaît, veuillez c

zithromycine

500 mg

ZITHROMAX 500mg
Boîte de 03 comprimés

Lot : 1275993

Date Fab: 06 / 2019 Date Exp: 05 / 2021
PPV 79,70 DH

4. Quels sont les

Comme tous les m
ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. **Les effets indésirables avec Zithromax® peuvent inclure :** Effets indésirables très fréquents (peuvent affecter plus d'un patient sur 10) :
- **Diarrhée** (Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 10) :
- **Maux de tête** ; Vomissements, douleurs abdominales, nausées ;
- **Modifications du bilan sanguin** (diminution de la numération lymphocytaire et du taux de bicarbonate sanguin ; augmentation du taux des éosinophiles, du taux des basophiles, des monocytes et des neutrophiles) ;
- **Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 1000) :**
- Mycose attribuable à un champignon du groupe Candida (Candidose), candidose buccale, infection vaginale, pneumonie, infection attribuable à des champignons (fongique), infection bactérienne, inflammation du pharynx (pharyngite), inflammation de l'estomac et de l'intestin (gastro-entérite), trouble respiratoire, rhume ;
- **Modifications de la formule sanguine** (leucopénie, neutropénie), augmentation d'un type de globules blancs (éosinophilie) ;
- **Œdème** de Quincke, allergies (hypersensibilité) ;
- Anorexie ;
- Nervosité, insomnie ;
- Etourdissement, somnolence, trouble du goût (dysgueusie), trouble de la sensibilité (paresthésie) ;
- Déficience visuelle ;
- Trouble de l'oreille, vertiges ;
- Palpitations ;
- Bouffée de chaleur ;
- Difficulté à respirer (dyspnée), saignement de nez (épistaxis) ;
- Constipation, flatulences, troubles digestifs (dyspepsie), inflammation de l'estomac (gastrite), difficulté à avaler (dysphagie), distension abdominale, bouche sèche, urve, ulcère dans la bouche, hypersalivation (ptyalisme) ;
- Eruption cutanée, démangeaison (prurit), urticaire, inflammation de la peau (dermatite), sécheresse cutanée, transpiration anormalement abondante (hyperhidrose) ;
- Atteinte infectieuse d'une articulation (ostéoartrite), douleur musculaire (myalgie), douleur au niveau de la colonne vertébrale (dorsalgie), douleur au niveau du cou (cervicalgie) ;
- Difficulté à uriner (dysurie), douleur aux reins ;
- Saignement de l'utérus (ménorragie), trouble testiculaire ;
- Gonflement (œdème), affaiblissement de l'état général (asthénie), malaise, fatigue, gonflement du visage, douleur thoracique, fièvre, douleur osseuse périphérique ;
- **Modifications du bilan sanguin** (augmentation de l'aspartate aminotransférase, de l'alanine aminotransférase, de la bilirubine sanguine, de l'urée sanguine, de la créatinine sanguine, de la phosphatase alcaline, du cholestérol, du glucose, du taux de plaquettes et du bicarbonate ; anémie du potassium sanguin et du sodium ; diminution de l'hématocrite) ;
- **Complication suite à une intervention** ;
- **Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 1000) :**
- Agitation ;
- Anomalie de la fonction du foie, jaunisse cholestatique ;
- Réaction de photosensibilité (Effets indésirables de fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des données disponibles)) ;
- Affection du gros intestin (colite pseudomembraneuse) ;
- Modifications du bilan sanguin (thrombocytopénie, anémie hémolytique) ;
- Réaction allergique grave potentiellement fatale (réaction anaphylactique) ;
- Aggravité, anxiété, délire, hallucination ;
- Syncope, convulsions, déficit de la sensibilité (hypoesthésie), hyperactivité psychomotrice, diminution ou perte de l'odorat (anosmie), perte du goût (agueusie), trouble d'accommodation (parosmie), fatigue musculaire anormale (myasthénie) grave ;
- Altération de l'ouïe (le comprimé peut auditive) et/ou sensation auditive anormale (acouphène) ;
- Troubles du rythme cardiaque (torsades de pointes, arythmie) ;
- Crampes tachycardie ventriculaire, allongement de l'intervalle QT (électrocardiogramme) ;
- Tension artérielle basse (hypotension) ;
- Inflammation du pancréas (pancréatite), décoloration de la langue ;
- Diminution du fonctionnement du foie (insuffisance hépatique ayant rarement entraîné la mort), hématurie fulminante, necrose hépatique ;
- Syndrome de Stevens-Johnson, affection cutanée exfoliative (nécrolyse épidermique toxique), affection aiguë de la peau et des muqueuses (arythmie multifocale) ;
- Douleurs articulaires (arthralgie) ;
- Diminution du fonctionnement des reins (insuffisance rénale) aiguë, néphrite interstitielle ;
Déclaration des effets secondaires : Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. 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 Zithromax®

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants. Ce médicament ne nécessite pas de précautions particulières de conservation. N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois. 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.

6. Contenu de l'emballage et autres informations

Que contient Zithromax® ? Zithromax® 500 mg comprimés pelliculés : La substance active est l'azithromycine. Elle est présente sous forme de dihydrate d'azithromycine équivalent à 500 mg d'azithromycine sous forme de base. - Les autres composants sont : amidon de maïs préagglutiné, Calcium phosphate dibasique anhydre, carboxyméthylcellulose sodique, sodium lauryl sulfate, stéarate de magnésium, White Opadry II. **Qu'est-ce que ZITHROMAX® et contenu de l'emballage extérieur :** Les comprimés de Zithromax® sont des comprimés pelliculés, oblongs de couleur blanche avec une barre de sécabilité avec une face imprimée ZTM 500 et une face imprimée Pfizer Plaquelette thermofrormée en PVC/Alu contenant 3 comprimés pelliculés sécables de 500 mg.

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché et fabricant

Pfizer Tunisie
Green Center Bloc C3, Rue du Lac de constance,
Les Berges du Lac, 1053, Tunisie
Numéro de l'AMM en Tunisie : 9243053

Fabricant

Pfizer Tunisie
Fondouk CHOUEHA
2013 Ben Arous

Médicament de délivrance : Médicament soumis à prescription médicale.

La dernière date à laquelle la notice a été révisée est 2015/06.

CECI EST UN MÉDICAMENT

– Un médicament est un produit qui agit sur votre santé et sa consommation non conforme aux prescriptions vous expose à un danger.

– Considérez rigoureusement l'ordonnance de votre médecin et le mode d'emploi qui li vous a été remis. Suivez les conseils de votre pharmacien.

– Votre médecin et votre pharmacien connaissent le médicament, ainsi que ses bénéfices et ses risques.

– Ne pas arrêter de votre propre initiative un traitement prescrit.

– Ne pas reprendre le traitement sans avis médical.

Ne jamais laisser les médicaments à la portée des enfants.

NEOFORTAN®

(phloroglucinol dihydraté)

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS

- Comprimés effervescents dosés à 80 mg
- Comprimés effervescents dosés à 160 mg
- Suppositoires dosés à 150 mg

COMPOSITION QUALITATIVE

- Comprimé effervescent à 80 mg

Phloroglucinol dihydraté

- Comprimé effervescent à 160 mg

Phloroglucinol dihydraté

Excipient : acide citrique, bicarbonate de sodium, sodium qsp 1 comprimé effervescent

- Suppositoire à 150 mg

Phloroglucinol dihydraté

Excipient : triméthyl phloroglucinol, silice colloïdale amorphe, glycérides hémissynthétiques qsp 1 suppositoire.

NEOFORTAN® 160 mg

PPV 98DH80
EXP 02/2023
LOT 02029 2

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antispasmodique musculotrope.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

NEOFORTAN® est préconisé dans :

- Le traitement symptomatique des douleurs liées aux troubles fonctionnels du tube digestif et des voies biliaires (dyskinésie biliaire, colite spasmodique), colique hépatique
- Le traitement des manifestations spasmodiques et douloureuses aiguës des voies urinaires : coliques néphrétiques
- Le traitement symptomatique des manifestations spasmodiques douloureuses en gynécologie (dysménorrhée)
- Le traitement adjuvant des contractions au cours de la grossesse en association au repos

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

ce médicament ne doit pas être utilisé dans le cas suivant :

- Hypersensibilité au phloroglucinol.

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

MISES EN GARDE SPECIALES

L'association de phloroglucinol avec les antalgiques majeurs tels que la morphine ou ses dérivés doit être évitée en raison de leur effet spasmogène.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, ET NOTAMMENT les antalgiques majeurs tels que la morphine ou ses dérivés, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse

Les études réalisées chez l'animal n'ont pas mis en évidence d'effet tératogène du phloroglucinol. En l'absence d'effet tératogène chez l'animal, un effet malformatif dans l'espèce humaine n'est pas attendu.

En clinique, l'utilisation relativement répandue du phloroglucinol n'a apparemment révélé aucun risque malformatif à ce jour.

Toutefois, l'utilisation du phloroglucinol ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire.

Codoliprane®

PARACETAMOL ET CODEINE

comprimé sécable

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

COMPOSITION

Paracétamol
Phosphate de codeïne hémihydraté
(Quantité correspondant à codeïne base)
Excipients : gélatine, acide stéarique, amidon de pois

PPV: 22DH20

PER: 06/21

LOT: I1421

FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé sécable - boîte de 16.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTALGIQUE CENTRAL ET PERIPHERIQUE (N. Syst.



DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Traitement chez l'adulte des douleurs d'intensité modérée à intense, qui ne sont pas soulagées par l'aspirine ou le paracétamol utilisé seul.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

- allergie connue au paracétamol ou à la codeïne,
- maladie grave du foie,
- chez l'asthmatique,
- en cas d'insuffisance respiratoire,
- allaitement.

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS ETRE UTILISE, sauf avis contraire de votre médecin avec des médicaments contenant de la buprénorphine, de la nalbuphine ou de la pentazocine. EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPECIALES

En cas de maladie chronique (au long cours) des bronches ou des poumons s'accompagnant d'expectoration, en cas de maladie du foie ou d'insuffisance rénale ainsi que chez les sujets âgés, un avis médical est indispensable. Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée en raison du risque de dépendance.

PRECAUTION D'EMPLOI

La prise de boissons alcoolisées durant le traitement est déconseillée.

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, Notamment avec la buprénorphine, la nalbuphine ou la pentazocine, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Ce médicament contient du paracétamol et de la codéine. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (cf. posologie).



CalmaVITE®

PROPRIÉTÉS :

CalmaVITE est l'association de Mag
trois plantes relaxantes, pour aider
ment serein.

Les plantes naturelles Marjolaine, M
pour leur action calmante, relaxar
de différentes origines.

Magnésium Marin Vit B6 : soulage
bonne relaxation et une meilleure c

CONSEILLÉ EN CAS DE :

- Difficulté d'endormissement.
- Fatigue musculaire et nerveuse.
- Stress.

UTILISATION :

2 gélules par jour, à avaler avec un grand verre d'eau, le soir au
coucher. En cure de 10 jours consécutifs, à renouveler, selon
prescription médicale.

LIMITES D'UTILISATION ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI:

- Allergie connue à l'un des composants.
- Déconseillé aux enfants moins de 13 ans
- Tenir hors de portée des enfants.
- Ne pas dépasser la dose journalière recommandée.
- Conserver sous emballage fermé dans un endroit frais et
sec.
- Ce complément alimentaire, ne se substitue pas à une
alimentation équilibrée.

Distribué par: **VITALORIENT**

Fabriqué Par: **Laboratoire CMC PHARMA**
N° 7-9, rue 28 Haddadoville III - Ain Chok
Casablanca

Tél/Fax: (+212) 5 22 21 98 17

AG 5 /ONSSA n° CAPV.5 S3 15

CalmaVITE®

L 2258
P: 07/22
78.00 DH

COMPOSITION INTEGRALE

Ingrédients Actifs	mg / gélule	%AJR Total/ 2 gélules
Magnésium Marin	240,0 mg	100 %
Marjolaine	9,70 mg	
Mélisse	2,3 mg	
Verveine	2,3 mg	
Vitamine B6	0,7 mg	100 %

Ingrédients non Actifs

Gélatine (composante de la gélule/d'origine bovine)	90,0 mg
Maltodextrine (Agent de charge)	20,0 mg
Stéarate de magnésium (Antiaaglomérant)	2,5 mg
Dioxyde de Silicium (Antiaaglomérant)	2,5 mg

Complément alimentaire ce n'est pas un médicament