

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 canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

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



Déclaration de Maladie

N° P19- 0043246

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1543

Société : R A M

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : OUSSAOUSSA BACHIM

Date de naissance : 18-01-1950

Adresse : HAY AMAL 3 N° Bld EL FIDELITE

Tél. : 0674636277

Total des frais engagés : 865- Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : / /

Nom et prénom du malade :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.



J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à :

Le : 13 / 1 / 2020

Signature de l'adhérent(e) :

[Signature]

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
06/01/2020	CE	1	300,00	Dr. Moussa R. EL AJI 16A, Avenue de l'Ortologie, Casablanca - Maroc Tél: 0522 801135 GSM: 0661 164 164

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
صيدلية الدار البيضاء PHARMACIE DE CASABLANCA 0, Bd El Monatta - Casablanca Tel: 05 22 80 00 70 I.N.P.E 092017300	06/01/2020	565,30

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

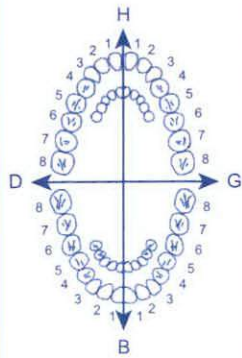
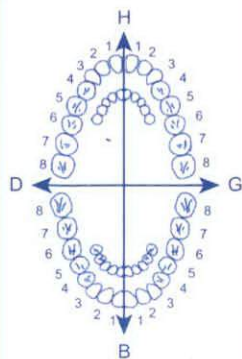
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

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 l'

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 CCEFFICIENT MASTICATOIRE H 25533412 00000000 D 21433552 00000000 G 00000000 35533411 B		Coefficient DES TRAVAUX	
	(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

Docteur Moussa ROUAI

MEDECIN

Spécialiste en Chirurgie

Traumatologique et orthopédique

Diplômé de la Faculté de Médecine de Grenoble

AUT N° 13751

الدكتور موسى رواجي

طبيب

وجراح اختصاصي في انشقاق

وأعراض العظام والمفاصل

خريج كلية برونيل

AUT N° 13751

Casablanca, le

06/02/2020

في الدار البيضاء

Moussa Rouai

218,00 x 2 APPROVEL 300cp N°2



13,40 Colchicine 1cp



صيدلية الدار البيضاء
PHARMACIE DE CASABLANCA
160, Bd El Mahatta - Casablanca
Tél 05 22 80 09 70

13,00 Sterogyl 1AB/501



55,00 Auxil 1p.c

30,60 Nalgine 1cp

DR. MOUSSA ROUAI

Spécialiste en Chirurgie

Traumatologique et Orthopédique

164 Rue de la Croix, Derb El Kabir - Casa

0522 80 11 35 GSM 0661 16 41 64

17,30

Dipnove 1cp

565,30

رقم 164. زنفة لأكروا. درب الكبير - الهاتف : 05.22.80.11.35 - ج س م : 06.61.16.41.64 - الدار البيضاء

164, Rue de la Croix Derb El Kabir - Tél. : C. 05.22.80.11.35 / GSM : 06.61.16.41.64 - CASABLANCA



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

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

Dans cette notice:

1. Qu'est-ce que Aprovel et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Aprovel
3. Comment prendre Aprovel
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Aprovel
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE APROVEL ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ

Classe pharmacothérapeutique

Aprovel appartient à un groupe de médicaments connus sous le nom d'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine-II. L'angiotensine-II est une substance formée par l'organisme qui se lie aux récepteurs des vaisseaux sanguins, ce qui entraîne leur constriction. Il en résulte une élévation de la pression artérielle. Aprovel empêche la liaison de l'angiotensine-II à ces récepteurs et provoque ainsi un relâchement des vaisseaux sanguins et une baisse de la pression artérielle. Aprovel ralentit la dégradation du fonctionnement des reins chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2.

Indications thérapeutiques

Aprovel est utilisé chez l'adulte

- pour traiter l'hypertension artérielle essentielle (élévation de la pression artérielle) ;
- pour protéger les reins des patients ayant une élévation de la pression artérielle, un diabète de type 2 et ayant une preuve biologique d'altération de la fonction rénale.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE APROVEL

Contre-indications

Ne prenez jamais Aprovel

- si vous êtes **allergique** (hypersensible) à l'irbésartan ou à l'un des autres composants contenus dans Aprovel ;
- si vous êtes **enceinte de plus de 3 mois** (il est également préférable d'éviter de prendre Aprovel en début de grossesse – voir la rubrique grossesse).

Aprovel ne doit pas être donné aux enfants et adolescents (de moins de 18 ans).

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales

Faites attention avec Aprovel

Prévenez votre médecin si une des situations suivantes se présentent :

- si vous souffrez de **vomissements ou de diarrhée importante** ;
- si vous souffrez de **problèmes rénaux** ;

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P. 1
Ain sebaa Casablanca
Aprovel 300 mg, cp b. 28
P.P.V. : 218,00 DH
6 116001 080906

mes cardiaques ;
ur une **atteinte rénale due au diabète**.
il peut faire pratiquer des tests sanguins
il mesure le taux de potassium dans le
fonctionnement des reins ;
vous devez subir une **intervention chirurgicale** ou une **anesthésie**.

Vous devez informer votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte. Aprovel est déconseillé en début de grossesse, et ne doit pas être pris si vous êtes à plus de 3 mois de grossesse, car il peut entraîner de graves problèmes de santé chez l'enfant à naître s'il est utilisé au cours de cette période (voir la rubrique grossesse).

Utilisation chez les enfants

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants et les adolescents car l'efficacité et la tolérance n'a pas encore été établie.

Prise d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Aprovel ne présente habituellement pas d'interaction avec d'autres médicaments.

Vous pouvez être amené à effectuer des contrôles sanguins si vous prenez

- une supplémentation en potassium,
- des sels de régime à base de potassium,
- des médicaments d'épargne potassique (tels que certains diurétiques),
- des médicaments contenant du lithium.

Si vous prenez des médicaments anti-douleurs appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens, les effets de l'irbésartan peuvent être diminués.

Aliments et boissons

Aprovel peut être pris au cours ou en dehors des repas.

Grossesse et allaitement

Grossesse

Vous devez informer votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous pensez pouvoir être enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre Aprovel avant que ne soyez enceinte ou dès que vous apprendrez que vous êtes enceinte et vous conseillera de prendre un autre médicament à la place d'Aprovel. Aprovel n'est pas recommandé en début de grossesse et ne doit pas être pris après plus de 3 mois de grossesse car il est susceptible de nuire gravement à votre bébé s'il est utilisé après le 3^{ème} mois de grossesse.

Allaitement

Informez votre médecin si vous allaitez ou si vous êtes sur le point d'allaiter. Aprovel est déconseillé chez les femmes qui allaitent, votre médecin vous prescrira normalement un autre traitement si vous souhaitez allaiter, en particulier si votre enfant est un nouveau-né ou un prématuré.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Aucune étude sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines n'a été conduite.

Il est peu probable que Aprovel affecte votre capacité à conduire des véhicules ou à utiliser des machines. Cependant, des vertiges et de la fatigue peuvent survenir occasionnellement lors du traitement de l'hypertension artérielle. Si c'est votre cas, vous devez le signaler à votre médecin.

Informations importantes concernant certains composants de Aprovel

Aprovel contient du lactose. Si votre docteur vous a déjà dit que vous présentiez une intolérance à certains sucres (ex lactose), vous devez contacter votre médecin avant de prendre ce médicament.



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

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

Dans cette notice:

1. Qu'est-ce que Aprovel et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Aprovel
3. Comment prendre Aprovel
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Aprovel
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE APROVEL ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ

Classe pharmacothérapeutique

Aprovel appartient à un groupe de médicaments connus sous le nom d'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine-II. L'angiotensine-II est une substance formée par l'organisme qui se lie aux récepteurs des vaisseaux sanguins, ce qui entraîne leur constriction. Il en résulte une élévation de la pression artérielle. Aprovel empêche la liaison de l'angiotensine-II à ces récepteurs et provoque ainsi un relâchement des vaisseaux sanguins et une baisse de la pression artérielle. Aprovel ralentit la dégradation du fonctionnement des reins chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2.

Indications thérapeutiques

Aprovel est utilisé chez l'adulte

- pour traiter l'hypertension artérielle essentielle (élévation de la pression artérielle) ;
- pour protéger les reins des patients ayant une élévation de la pression artérielle, un diabète de type 2 et ayant une preuve biologique d'altération de la fonction rénale.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE APROVEL

Contre-indications

Ne prenez jamais Aprovel

- si vous êtes **allergique** (hypersensible) à l'irbésartan ou à l'un des autres composants contenus dans Aprovel ;
- si vous êtes **enceinte de plus de 3 mois** (il est également préférable d'éviter de prendre Aprovel en début de grossesse – voir la rubrique grossesse).

Aprovel ne doit pas être donné aux enfants et adolescents (de moins de 18 ans).

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales

Faites attention avec Aprovel

Prévenez votre médecin si une des situations suivantes se présentent :

- si vous souffrez de **vomissements ou de diarrhée importante** ;
- si vous souffrez de **problèmes rénaux** ;

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P. 1
Ain sebaa Casablanca
Aprovel 300 mg, cp b. 28
P.P.V. : 218,00 DH
6 116001 080906

mes cardiaques ;
ur une **atteinte rénale due au diabète**.
il peut faire pratiquer des tests sanguins
il mesure le taux de potassium dans le
fonctionnement des reins ;
vous devez subir une **intervention chirurgicale** ou une **anesthésie**.

Vous devez informer votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte. Aprovel est déconseillé en début de grossesse, et ne doit pas être pris si vous êtes à plus de 3 mois de grossesse, car il peut entraîner de graves problèmes de santé chez l'enfant à naître s'il est utilisé au cours de cette période (voir la rubrique grossesse).

Utilisation chez les enfants

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants et les adolescents car l'efficacité et la tolérance n'a pas encore été établie.

Prise d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Aprovel ne présente habituellement pas d'interaction avec d'autres médicaments.

Vous pouvez être amené à effectuer des contrôles sanguins si vous prenez

- une supplémentation en potassium,
- des sels de régime à base de potassium,
- des médicaments d'épargne potassique (tels que certains diurétiques),
- des médicaments contenant du lithium.

Si vous prenez des médicaments anti-douleurs appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens, les effets de l'irbésartan peuvent être diminués.

Aliments et boissons

Aprovel peut être pris au cours ou en dehors des repas.

Grossesse et allaitement

Grossesse

Vous devez informer votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous pensez pouvoir être enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre Aprovel avant que ne soyez enceinte ou dès que vous apprendrez que vous êtes enceinte et vous conseillera de prendre un autre médicament à la place d'Aprovel. Aprovel n'est pas recommandé en début de grossesse et ne doit pas être pris après plus de 3 mois de grossesse car il est susceptible de nuire gravement à votre bébé s'il est utilisé après le 3^{ème} mois de grossesse.

Allaitement

Informez votre médecin si vous allaitez ou si vous êtes sur le point d'allaiter. Aprovel est déconseillé chez les femmes qui allaitent, votre médecin vous prescrira normalement un autre traitement si vous souhaitez allaiter, en particulier si votre enfant est un nouveau-né ou un prématuré.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Aucune étude sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines n'a été conduite.

Il est peu probable que Aprovel affecte votre capacité à conduire des véhicules ou à utiliser des machines. Cependant, des vertiges et de la fatigue peuvent survenir occasionnellement lors du traitement de l'hypertension artérielle. Si c'est votre cas, vous devez le signaler à votre médecin.

Informations importantes concernant certains composants de Aprovel

Aprovel contient du lactose. Si votre docteur vous a déjà dit que vous présentiez une intolérance à certains sucres (ex lactose), vous devez contacter votre médecin avant de prendre ce médicament.

Sterogyl 15 "H" 600 000
solution injectable IM en ampoule
Ergocalciférol

PMF : 181415
PXC : 09/2002
U : 13 : 00023H

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez un médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE STEROGYL 15 "H" 600 000 UI/1,5 ml, solution injectable IM en ampoule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER STEROGYL 15 "H" 600 000 UI/1,5 ml, solution injectable IM en ampoule ?
3. COMMENT UTILISER STEROGYL 15 "H" 600 000 UI/1,5 ml, solution injectable IM en ampoule ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER STEROGYL 15 "H" 600 000 UI/1,5 ml, solution injectable IM en ampoule ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES.

1. QU'EST-CE QUE STEROGYL 15 "H" 600 000 UI/1,5 ml, solution injectable IM en ampoule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

VITAMINE D (A : Appareil digestif et métabolisme)

Ce médicament contient de la vitamine D qui permet la fixation osseuse du calcium.

Il est indiqué dans le traitement et la prévention des carences en vitamine D chez l'adulte.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER STEROGYL 15 "H" 600 000 UI/1,5 ml, solution injectable IM en ampoule ?

- ...type calcémie
- Lithiase calcique

Faites attention solution injectable

Afin d'éviter un...
prévenir votre...
contenant déjà...
En cas d'adminis...
en cas d'assoc...
nécessaire de su...

Prise ou utilisation

Veuillez indiquer...
prenez ou avez p...
d'un médicament

Grossesse et allaitement

Du fait de la fort...
prendre ce médic...
Demandez conse...
prendre tout méd...

Liste des excipients

3. COMMENT UTILISER la solution injectable

Posologie

RESERVE A L'AD...
Ce dosage n'est...
La posologie usu...
an.

Mode et voie d'administration

Voie Intramuscul...

L'ampoule peut é...

Durée du traitement

Ne pas renouveler

Si vous avez pr...
solution injectable

Exp :
PPV :
N° LOT :

كولنشيدين اوبوكالسيوم

13,40

يرجى الاطلاع بانتباه على هذه النشرة قبل تناول هذا الدواء.
احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج لإعادة قراءتها.
إذا كانت لديك أية أسئلة أخرى أو أي شك، اطلب المزيد من المعلومات.
لقد تم وصف هذا الدواء بشكل شخصي، لا تقم بإعطائه لشخص آخر حتى في حالة وجود أعراض مماثلة، لأنك قد تسبب الضرر له.
إذا أصبح أحد التأثيرات غير المرغوب فيه لم يذكر في هذه النشرة، أخبر طبيبك أو الصيدلي.

مكونات الدواء :

المادة الفعالة :

كولنشيدين ميلور 1 ملغ

السواغات :

سكرور سترايات المنغنيزيوم بوليغيدون K30 إبيتروزين لانتوز ل.ك ل 1 قرص

لائحة السواغات معروفة التأثير لانتوز سكرور

المنصف الصيدلي العلاجي أو نوع النشاط :

مضاد النقرس، مضاد الالتهابات، ومن M04AC01.ATC

الاستعمالات العلاجية

يوصف هذا الدواء في :

- علاج نوبات النقرس والوقاية منها

- نوبات حادة أخرى دقيقة التبلور

- داء بهيسيت

- المرض الموروث

التعليمات :

التعليمات من أجل استعمال جيد :

احرص دائما على تناول هذا الدواء بالإحترام التام لتعليمات هذه النشرة أو إرشادات الطبيب أو الصيدلي.

تحقق لدى الطبيب أو الصيدلي في حالة الشك

- نوبة النقرس الحادة

يجب توزيع جرعات كولنشيدين اوبوكالسيوم بالأقراص أو نصف الأقراص على اليوم دون تجاوز 1 ملغ من كولنشيدين (1 قرص) لكل جرعة

في حالة علاج مريض يجب استعمال جرعات صغيرة 1 ملغ و 2 ملغ من كولنشيدين في اليوم الأول من العلاج

في الأيام التالية، يجب تناول 1 ملغ من كولنشيدين (في غياب عامل خطر الجرعة المفرطة)

في بعض الحالات يمكن وصف جرعات أكبر بشكل استثنائي لا تتجاوز أبدا

3 ملغ من كولنشيدين في اليوم الأول من العلاج موزعة على اليوم

2 ملغ من كولنشيدين في اليوم الثاني والثالث من العلاج موزعة على اليوم

1 ملغ من كولنشيدين في اليوم الرابع من العلاج وفي الأيام التالية

في حالة الإسهال اتصل فوراً بالطبيب قد يتطلب خفض الجرعة أو وقف العلاج

- الوقاية من النوبات الحادة للنقرس / نوبات أخرى حادة دقيقة التبلور / مرض بهيسيت

1 ملغ من كولنشيدين في اليوم

خفض الجرعة إلى 0,5 ملغ من كولنشيدين (نصف قرص) في حالة الإسهال

- المرض الموروث

البالغون

1 ملغ إلى 2 ملغ من كولنشيدين في اليوم

قد يزيد الطبيب من الجرعة بدرجة 0,5 ملغ (نصف قرص) إلى غاية 2 ملغ من كولنشيدين كحد أقصى في اليوم حسب الإستجابة السريرية و

البيولوجية

الأطفال

0,5 ملغ إلى 2 ملغ / اليوم (2/1 إلى 2 الأقراص) في مرة أو مرتين سنكيف الجرعة حسب السن والإستجابة السريرية. سوف يزيد الطبيب من جرعة

كولنشيدين بشكل تدريجي

طريقة الإستعمال

عن طريق الفم

وتيرة الإستعمال

من الأفضل تناول هذا الدواء عند الوجبات

موانع الإستعمال

لا تتناول كولنشيدين اوبوكالسيوم 1 ملغ أقراص قابلة للكمس. في الحالات التالية :

- إذا كانت لديك حساسية (فرط الحساسية) للمواد الفعالة أو لأحد المكونات الأخرى المتوفرة في هذا الدواء ، المذكورة في الفقرة "مكونات الدواء"

- إذا كنت تعاني من مرض كلوي خطير (اختلال وظيفي الكلوية)

إذا كنت تعاني من مرض كبدي خطير (اختلال وظيفي الكبد)

NALGESIC® 300 mg

comprimés pelliculés

Veuillez lire attentivement l'intégralité de la notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

La substance active est :

Fénoprophène (sous forme de fénoprophène calcium) 300,00 mg

Pour un comprimé pelliculé

Les autres composants sont : amidon, hydrogénophosphate de calcium dihydraté, stéarate de magnésium, acide stéarique, Amberlite XE-88, Opadry Y 1.7000, talc.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATION

Comprimé pelliculé, boîtes de 12 et 36.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Anti-inflammatoire non stéroïdien.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est indiqué chez l'adulte et chez l'enfant de plus de 15 ans dans le traitement symptomatique des douleurs d'intensité légère à modérée et/ou des états fébriles.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ne pas utiliser NALGESIC® 300 mg, comprimé pelliculé, dans les cas suivants :

- Au-delà de 5 mois de grossesse révolus (24 semaines d'aménorrhée) ;
- Antécédents d'allergie ou d'asthme déclenchés par la prise de ce médicament ou d'un médicament apparenté notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, aspirine ;
- Antécédents d'allergie à l'un des constituants du comprimé ;
- Ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution ;
- Maladie grave du foie ;
- Maladie grave des reins ;
- Maladie grave du cœur ;

330 498 7
205 2021
30.60
conseillé : y compris les saucyres), anticoagulants oraux, héparines, lithium, méthotrexate à partir de 15 mg/semaine (cf interactions).

- Chez la femme allaitant.

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

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Avant d'utiliser ce médicament, prévenez votre médecin en cas :

- D'antécédents d'asthme associés à une rhinite chronique ou des polypes du nez. L'administration de cette spécialité peut entraîner une crise d'asthme, notamment chez certains sujets allergiques à l'aspirine ou à un anti-inflammatoire non stéroïdien ;
- De prise d'un traitement anti-coagulant. Ce médicament peut entraîner des manifestations gastro-intestinales graves.
- D'antécédents digestifs (hémorragie digestive, hernie hiatale, ulcère de l'estomac ou du duodénum ancien) ;
- De maladie du cœur, du foie, des reins ;
- D'infection. La surveillance médicale doit être renforcée ;
- De varicelle. Ce médicament est déconseillé en raison d'exceptionnelles infections graves de la peau.

En cours de traitement, en cas :

- D'hémorragie gastro-intestinale (rejet de sang par la bouche ou dans les selles, coloration des selles en noir) ;
- De signes évocateurs d'allergie à ce médicament, notamment une crise d'asthme, une gêne respiratoire ou un brusque gonflement du visage et du cou.

ARRETEZ LE TRAITEMENT ET CONTACTEZ IMMEDIATEMENT UN MEDECIN OU UN SERVICE MEDICAL D'URGENCE.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou si vous avez pris récemment un autre médicament, notamment des anti-coagulants oraux, d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens y compris l'aspirine et ses dérivés, de l'héparine, du lithium, du méthotrexate (à des doses supérieures à 15 mg par semaine), même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

GROSSESSE - ALLAITEMENT
D'UNE FACON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA

تطلقاً في عدد الاستعمالات في اليوم.
• وطريقة الاستعمال:
نمل على الجلد.

• لتحسين وضع الكريم في نقط متباعدة، ثم فرشها عن طريق التدليك بلطف
بتم اتصالصه بالكامل.

يجب غسل اليدين بعد الاستخدام مباشرة (ما لم يتم استخدام الكريم لعلاج اليدين).
• فترة الاستعمال:
مرة إلى مرتين في اليوم حسب وصفة الطبيب.

مدة العلاج

يتم إيقاف العلاج تدريجياً. من خلال المراجعة بين الاستعمالات / أو استخدام
كورتيكوستيروئيد أقل قوة أو بجرعة أقل.

يجب الالتزام بالصارم بوصفة الطبيب وعدم إطالة أمد العلاج.

في حالة الاستعمال المفرط لكريم ديبورون 0.05 %
ينبغي دائماً استخدام كريم ديبورون 0.05 % حسب تعليمات الطبيب. إذا استعملت عن
طريق الخطأ كريم ديبورون 0.05 % بكمية أكثر من تلك التي وصفها لك الطبيب، لا تقلق
بل تجنب تكرارها. الاستخدام المفرط لكورتيكوستيروئيدات الموضعية أو استعمالها
لفترات طويلة من قد يؤدي إلى فرط كورتيزول الدم بما في ذلك متلازمة كوشينغ.

لا تستعمل:
• بوضي بإتباع علاج عرضي مناسب.
• إذا تسببت استخدام كريم ديبورون 0.05 %
• لا ينبغي استعمال جرعة مضاعفة لتعويض الجرعة التي نسيته.

إذا توقفت عن استخدام كريم ديبورون 0.05 %
بدون تقيدات

4. ماضي الآثار الجانبية المحتملة لهذا الدواء؟
كما هو الحال مع كافة الأدوية، قد تنتج آثار جانبية عند استعمال هذا الدواء رغم أنها لا
تخص جميع الأشخاص.

في حالة الاستعمال المطول لهذا الدواء هناك خطر الإصابة بترقق و هافه الجلد. اتساع
الأوعية الدموية الصغيرة، وعلامات تمدد الجلد. والتهاب حب الشباب.

• في الإبلاغ عن ظهور حالات فرط نمو الشعر. وتصبح أو تغير لون الجلد. والتهاب ناوي. خاصة
في حالة العلاج تحت ضمانة غير منقذة أو على الجروح.

قد تحدث تأثيرات غير مرغوبة أخرى (رئد غير محدد): عدم وضوح الرؤية.

الإبلاغ عن آثار جانبية

إذا ظهرت لديك أي آثار جانبية، أخبر بها طبيبك أو الصيدلي. هذا ينطبق أيضاً على أي آثار
غير مرغوب فيها لم يرد ذكرها في هذه النشرة.

من خلال الإبلاغ عن الآثار الجانبية، يمكنك المساعدة في تقديم المزيد من المعلومات حول
سلامة الدواء.

5. كيفية تخزين كريم ديبورون 0.05 % ؟
يحفظ بهذا الدواء بعيداً عن مرأى ومتناول الأطفال.

لا تستعمل هذا الدواء بعد انتهاء تاريخ الصلاحية المبين على العلبة. تاريخ انتهاء
الصلاحية يشير إلى اليوم الأخير من ذلك الشهر.

لا توجد احتياطات خاصة للتخزين.

لا ينبغي التخلص من الأدوية عن طريق مياه الصرف الصحي أو النفايات المنزلية. اسأل
الصيدلي عن كيفية التخلص من الأدوية التي لم تعد مطلوبة. فهذه التدابير سوف
تساعد في حماية البيئة.

6. محتويات العبوة ومعلومات أخرى.
ما يحتويه كريم ديبورون 0.05 %
• المادة الفعالة هي:
بيتاميثازون ديبورون مطحون..... 0.064 مغ
الكمية النانسة من بيتاميثازون 0.050 مغ

في كل 100 غرام من الكريم.

• المكونات الأخرى هي: الفازلين، كحول سيتوستيريل، بارافين سائل، بولي أوكسي
إيثيلين جليكول 1000 أحادي الإيث مشوهيدرات هيدروجين فوسفات الصوديوم،
كلوروكريول، حمض الفوسفوريك المركز، ماء نقي.

ما هو كريم ديبورون 0.05 %؟ ما هي محتويات الغلاف الخارجي
يقدم هذا الدواء في شكل كريم.

أبوب من فئة 15 غم أو 30 غم.
يمكن أن لا يتم تسويق جميع العروض.



صاحب رخصة التسويق:
MSD France

Avenue Léonard de Vinci 34
Courbevoie 92400

يُصنع ويوزع من طرف:
مختبرات معهد الصيدلة

ص.ب. 4491 - 12100 العويدة - المغرب
الصيدلي المسؤول: مريم السدراتي

آخر تاريخ تمت فيه المصادقة على هذه النشرة: أكتوبر 2017

افراداً هذه النشرة بعناية قبل البدء في تناول هذا الدواء مع بصحي - من
بالنسبة لك.

- احتفظ بهذه النشرة. قد تحتاج إلى قراءتها مرة أخرى.
- إذا كانت لديك أسئلة أخرى، فاطلب من طبيبك أو الصيدلي الحصول على مزيد من
المعلومات.

- تم وصف هذا الدواء لك شخصياً. لا تعطيه للآخرين. يمكن أن يكون ضاراً لهم. حتى إذا
كانت علامات مرضهم ماثلة لعلاماتك.

- إذا كان أي من الآثار الجانبية خطيرة، أو إذا لاحظت أي آثار جانبية غير مدرجة في هذه
النشرة، يرجى إبلاغ الطبيب أو الصيدلي.

محتويات هذه النشرة:

1. ما هو كريم ديبورون 0.05 % وما هي دواعي استعماله ؟
2. ما الذي يجب أن تعرفه قبل استعمال كريم ديبورون 0.05 % ؟
3. ما هي طريقة استعمال كريم ديبورون 0.05 % ؟
4. ماضي الآثار الجانبية المحتملة لهذا الدواء ؟
5. كيفية تخزين كريم ديبورون 0.05 % ؟
6. محتويات العبوة ومعلومات أخرى.

1. ما هو كريم ديبورون 0.05 % وما هي دواعي استعماله ؟
الصف الصيدلي العلاجي: كورتيكوستيروئيد موضعي) لعلاج الأمراض الجلدية) - رمز
ATC: D07AC01

هذا الدواء هو كورتيكوستيروئيد موضعي ذو نشاط قوي.
يوصف لعلاج بعض الأمراض الجلدية مثل التهاب الجلد التماسي، التهاب الجلد التأتبي،
الصدفية. غير أن طبيبك قد يصفه في حالات أخرى.

2. ما الذي يجب أن تعرفه قبل استعمال كريم ديبورون 0.05 % ؟
لا تستعمل أبداً كريم ديبورون 0.05 % في الحالات التالية:

• إذا كنت تعاني من حساسية تجاه المواد الفعالة أو أي من المكونات الأخرى لهذا الدواء.
المشار إليها في القسم 6.

• جروح منقرحة

• حب الشباب

• الوردية

• الأمراض الجلدية المعقدة من أصل فيروسي (الهربس، القوباء المنطقية، جدري الماء ...).
أو بسبب بكتيريا (مثل القوباء ...). أو بسبب فطريات مجهرية (عدوى فطرية) أو بسبب
طفيليات.

• الاستعمال على الجفون.

استشر طبيبك أو الصيدلي في حالة الشك.

في حالة الشك، من الضروري استشارة الطبيب أو الصيدلي.

التحذيرات والاحتياطات

يرجى التحدث مع طبيبك أو الصيدلي قبل استخدام كريم ديبورون 0.05 %.

يجب استخدام هذا الدواء وفقاً لتعليمات و نصائح الطبيب.

• لا ينبغي استعمال هذا الدواء على الوجه إلا إذا وصفه لك الطبيب.

• ينبغي تجنب استعمال الدواء على موضع كبير أو تحت ضمانة غير منقذة. بسبب إمكانية
مرور بعض المواد الفعالة في الدم.

• تجنب الاستخدام المطول للدواء على الوجه الجروح.

• يجب إبلاغ الطبيب عن أي التهاب أو إصابة.

• في حالة ملاحظة عدم تحمل الدواء يجب إيقاف العلاج.

في حالة الشك. لا تستمر في استشارة الطبيب أو الصيدلي.

اتصل بطبيبك في حالة عدم وضوح الرؤية أو اضطرابات بصرية أخرى.

الأطفال والمراهقين

بدون تقيدات

أدوية أخرى و كريم ديبورون 0.05 %
استناداً إلى الاستخدام الموضعي لهذا الدواء: حسب الجرعات الموصى بها. من غير المرجح
أن يتسبب بيتاميثازون للاستخدام الموضعي في حدوث تفاعلات دوائية هامة من الناحية
الطبية.

أخبر طبيبك أو الصيدلي إذا كنت تأخذ. أو أخذت مؤخراً أو قد تأخذ أي أدوية أخرى.
كريم ديبورون 0.05 % مع المواد الغذائية و المشروبات

بدون تقيدات

الحمل و الرضاعة:

إذا كنت حاملاً أو ترضعين طفلك رضاعة طبيعية، أو إذا كنت تظنين أنك قد تكوني حاملاً أو
تخططين للحمل يجب عليك استشارة الطبيب أو الصيدلي قبل تناول هذا دواء.

استشر طبيبك أو الصيدلي قبل تناول أي دواء.

السياقة أو استعمال الآلات:

بدون تقيدات

كريم ديبورون 0.05 %، يحتوي على الكلوروكريول و كحول سيتوستيريل.

3. ما هي طريقة استعمال كريم ديبورون 0.05 % ؟
الجرعة

ينبغي استخدام هذا الدواء دائماً وفقاً لتعليمات الطبيب أو الصيدلي. استشر طبيبك أو
الصيدلي في حالة الشك.

الجرعة هي مرة إلى مرتين في اليوم مع وضع طبقة رقيقة. عليها تدليك خفيف.

**Amoxil**

500mg et 1 g comprimés dispersibles, bol

façon de 60 ml

125 mg, 250mg et 500mg; poudre pour sus

Amoxicilline

Dénomination du médicament

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre 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 ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit à vous ou à votre enfant. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si 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.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE AMOXIL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

Qu'est-ce que AMOXIL ?

AMOXIL est un antibiotique. Le principe actif est l'amoxicilline. Celui-ci appartient à un groupe de médicaments appelés « pénicillines ».

Dans quels cas AMOXIL est-il utilisé ?

AMOXIL est utilisé pour traiter des infections causées par des bactéries dans différentes parties du corps.

AMOXIL peut également être utilisé en association à d'autres médicaments pour traiter les ulcères de l'estomac.

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

Ne prenez jamais AMOXIL :

- Si vous êtes allergique à l'amoxicilline, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- Si vous avez déjà présenté une réaction allergique à un antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou de la gorge.

Ne prenez pas AMOXIL si vous êtes dans l'une des situations mentionnées ci-dessus. En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AMOXIL.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AMOXIL si vous :

- souffrez de mononucléose infectieuse (fièvre, maux de gorge, ganglions enflés et fatigue extrême)
 - avez des problèmes rénaux
 - n'urinez pas régulièrement
- En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AMOXIL.

Tests sanguins et urinaux

Si vous devez effectuer :

- Des analyses d'urine (dosage du glucose) ou des analyses de sang pour explorer le fonctionnement de votre foie,
- Un dosage d'œstrogène pendant la grossesse pour vérifier que le bébé se développe normalement.

Informez votre médecin ou votre pharmacien que vous prenez AMOXIL. En effet, AMOXIL peut influencer sur les résultats de ces tests.

Enfants

Sans objet.

Autres médicaments et AMOXIL :

Informez votre médecin si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Si vous prenez de l'opiorol (utilisé dans le traitement de la douleur) avec AMOXIL, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si vous prenez du probénécide (utilisé dans le traitement de la goutte), votre médecin peut décider d'adapter votre dose d'AMOXIL.

Si vous prenez des médicaments destinés à empêcher la coagulation du sang (tels que la warfarine), vous pourriez avoir besoin d'effectuer des analyses sanguines supplémentaires.

PPV: 55,00 DH
 LOT: 619191
 PER: 01/21

gsk

autres antibiotiques (tels que les tétracyclines) AMOXIL peut être moins efficace.

- Si vous prenez du méthotrexate (utilisé dans le traitement de cancer et du psoriasis sévère) AMOXIL peut provoquer une augmentation des effets indésirables.

AMOXIL avec des aliments et boissons :

Sans objet.

Grossesse et allaitement

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

Sports

Sans objet.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

AMOXIL peut provoquer des effets indésirables (comme des réactions allergiques, des vertiges et des convulsions) susceptibles de réduire votre capacité à conduire. Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines à moins que vous vous sentiez bien.

AMOXIL comprimé dispersible contient de l'aspartame

L'aspartame (E951) est une source de phénylalanine. Celle-ci peut être nocive pour les patients ayant une maladie appelée « phénylcétonurie ».

AMOXIL poudre pour suspension buvable contient :

L'aspartame (E951) est une source de phénylalanine. Celle-ci peut être nocive pour les patients ayant une maladie appelée « phénylcétonurie ».

Le maltodextrine est absorbée sous forme de glucose. Si votre médecin vous a informé que vous aviez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

En raison de la présence de benzoate de sodium (E221), ce médicament peut provoquer une irritation de la peau, des yeux et des muqueuses et peut accroître le risque de jaunisse chez le nouveau-né.

3. COMMENT PRENDRE AMOXIL ?

Validez 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.

- Faire dissoudre complètement chaque comprimé dans un verre d'eau et bien remuer le mélange jusqu'à ce qu'il soit homogène. Avaler immédiatement le mélange ;
- Agiter bien le flacon avant chaque utilisation et utilisez la cuillère fournie avec le flacon ;
- Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être espacées d'au moins 4 heures.

Posologie habituelle :

Enfants pesant moins de 40 kg

Toutes les posologies sont déterminées en fonction du poids de l'enfant en kilogrammes.

Votre médecin vous indiquera la quantité d'AMOXIL que vous devez administrer à votre bébé ou votre enfant.

- La posologie habituelle est de 40 mg à 90 mg par kilogramme de poids corporel et par jour, à administrer en deux ou trois prises.
- La dose maximale recommandée est de 100 mg par kilogramme de poids corporel et par jour.

Adultes, patients âgés et enfants pesant 40 kg ou plus

La forme suspension n'est pas adaptée aux adultes et enfants de plus de 40 kg.

La posologie habituelle d'AMOXIL est de 250 mg à 500 mg trois fois par jour ou 750 mg à 1 g toutes les 12h, selon la sévérité et le type d'infection.

- Infections sévères : 750 mg ou 1 g deux fois par jour.
- Infection des voies urinaires : 3 g deux fois par jour pendant un jour.
- Maladie de Lyme (infection transmise par des parasites appelés tiques) : érythème migrant isolé (phase précoce - éruption cutanée circulaire rouge ou rose) : 4 g par jour, manifestations systémiques (phase tardive - avec des symptômes plus graves ou quand la maladie est étendue à tout le corps) : jusqu'à 6 g par jour.
- Ulcère de l'estomac : 750 mg ou 1 g deux fois par jour pendant 7 jours avec d'autres antibiotiques et médicaments destinés à traiter les ulcères de l'estomac.
- Pour prévenir les infections cardiaques en cas de chirurgie. La posologie varie selon le type de chirurgie. D'autres médicaments peuvent également être administrés simultanément. Votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère pourra vous donner plus de détails.