

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

MUPRAS : Centre 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° M21- 081151

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1502 Société : RAM
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : Décédé
 Nom & Prénom : HABID El Bekri
 Date de naissance : 01.11.53
 Adresse : Lot 4 Sidi El Gharbi Casablanca
 Tél. : 0661137251 Total des frais engagés : 956,50 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :
 Date de consultation : 30/05/22
 Nom et prénom du malade : NAKHLAoui Raouf
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint
 Nature de la maladie : Arthrose
 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 : Casablanca
 Signature de l'adhérent(e) : [Signature]

DI BENOUNA
 Médecin Généraliste
 Lot. Haddouji - Ouled
 Maalouf III - Casablanca
 Tél. : 05 22 11 33 22
 INPE : 111733220
 266 - Sidi
 Haddou - CAS



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
30/05/22			10000	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la facture
	30/05/22	85650

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

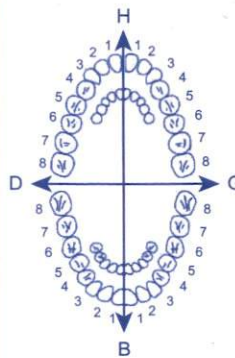
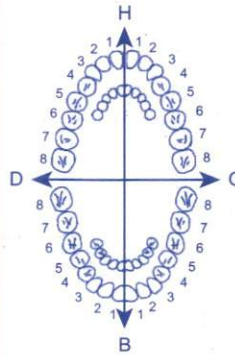
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

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'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 CCEFFICIENT 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> (Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			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																		
				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 Houria BENOÛNA

Médecine Générale

Echographie

LOTISSEMENT HADDIOUI, Rue 3, N° 266

Sidi Maârouf III, OULED Haddou - Casablanca

Tél. : 0522 32 13 29

الدكتورة حورية بنونة

الطب العام

الفحص بالصدى

تجربة الحديدوي، زنقة 3، رقم

سيدي معروف 3، اولاد حدو - الدار البيضاء

الهاتف : 0522 32 13 29

ORDONNANCE

Casablanca, le : 30/05/22 : الدار البيضاء، في :

NAKHLAOUI Rachida

Tz 856,50

- Hydroxo 5000 (102)

1 sm / 2j

- Structum 500mg

2 cp / j

✓ Fosavance 70mg / 5000v

1 cp / sem

- Curcufler α - F

- Daflon 500 2 cp

- Tamar Kan

1 cp

- Acticarboime

3 cp / j

46,90

S.V

Lotissement Haddoui, Rue 3, N° 266 - Sidi Maârouf III - Ouled Haddou - Casablanca
Tél : 0522 32 13 29
N° 0911724120
Dr. Houria BENOÛNA
Médecine Générale - Echographie

122,70

71,20

S.V

Daflon[®] 500 mg

micronisée

12470

Veillez à ce qu'elle contienne

prendre ce médicament pour vous.

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice par votre médecin ou votre pharmacien.

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

QUE CONTIENT CETTE NOTICE ?

1. Qu'est-ce que DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé ?

3. Comment prendre DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé ?

6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE DAFLON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : VASCULOPROTECTEURS/MÉDICAMENTS AGISSANT SUR LES CAPILLAIRES/BIOFLAVONOÏDES-code ATC : C05CA53; système cardiovasculaire

Ce médicament est un veinotonique (il augmente le tonus des veines) et un vasculoprotecteur (il augmente la résistance des petits vaisseaux sanguins).

Il est préconisé dans le traitement des troubles de la circulation veineuse (jambes lourdes, douleurs, impatiences du primo-décubitus) et dans le traitement des signes fonctionnels liés à la crise hémorroïdaire.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DAFLON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

Néanmoins jamais DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé :

Si vous êtes allergique à la fraction flavonoïque purifiée micronisée ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

Avertissements et précautions

Crise hémorroïdaire

Si les troubles hémorroïdaires ne cèdent pas en 15 jours, il est indispensable de consulter votre médecin.

Troubles de la circulation veineuse

Ce traitement a toute son efficacité lorsqu'il est associé à une bonne hygiène de vie.

- Éviter l'exposition au soleil, la chaleur, la station debout prolongée, l'excès de poids.

- La marche à pied et éventuellement le port de bas adaptés favorisent la circulation sanguine.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Daflon 500 mg, comprimé pelliculé.

Enfants

Sans objet

AUTRES MÉDICAMENTS ET DAFLON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ

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

DAFLON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ AVEC DES ALIMENTS ET BOISSONS

Sans objet

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

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

Grossesse

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

Allaitement

En l'absence de données sur le passage du médicament dans le lait maternel, l'allaitement est déconseillé pendant la durée de traitement.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Sans objet

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé contient

Sans objet

3. COMMENT PRENDRE DAFLON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

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.

Insuffisance veineuse : La dose recommandée est de 2 comprimés par jour, soit 1 comprimé à midi et 1 comprimé le soir, au moment des repas.

Crise hémorroïdaire : la dose recommandée est de 6 comprimés par jour pendant 4 jours, puis 4 comprimés par jour pendant les 3 jours suivants au moment des repas.

Si vous avez pris plus de DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé que vous

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Les données concernant le surdosage avec Daflon sont limitées mais les symptômes rapportés incluent diarrhée, nausée, douleur abdominale, prurit et rash.

Si vous oubliez de prendre DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

Sans objet

Si vous arrêtez de prendre DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

Sans objet

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

La fréquence des effets indésirables possibles listés ci-dessous est définie en utilisant le système suivant :

- très fréquent (affecte plus de 1 utilisateur sur 10)
- fréquent (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 100)
- peu fréquent (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 1 000)
- rare (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 10 000)
- très rare (affecte moins de 1 utilisateur sur 10 000)
- fréquence inconnue (les données disponibles ne permettent pas d'estimer la fréquence)

Ils peuvent inclure :

- Fréquent : diarrhée, dyspepsie, nausée, vomissement.
- Peu fréquent : colite.
- Rare : sensations vertigineuses, céphalées, malaise, rash, prurit, urticaire.
- Fréquence inconnue : douleur abdominale, oedème isolé du visage, des paupières, des lèvres. Exceptionnellement, oedème de Quincke.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration.

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

5. COMMENT CONSERVER DAFLON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

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

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

Pas de conditions particulières de conservation.

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

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

CE QUE CONTIENT DAFLON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

- Les substances actives sont :
 - Fraction flavonoïque purifiée micronisée 500,000 mg
 - Correspondant à :
 - Diosmine 90 pour cent 450,000 mg
 - Flavonoïdes exprimés en hespéridine 10 pour cent 50,000 mg
 - Humidité moyenne 20,000 mg
- Pour un comprimé pelliculé

• Les autres composants sont :

Carboxyméthylamidon sodique, cellulose microcristalline, gélatine, stéarate de magnésium, talc.

Pellicule : dioxyde de titane (E171), glycérol, laurylsulfate de sodium, macrogol 6000, hypromellose, oxyde de fer jaune (E172), oxyde de fer rouge (E172), stéarate de magnésium.

QU'EST-CE QUE DAFLON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET CONTENU DE L'EMBALLAGE EXTERIEUR ?

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé. Boîte de 30 comprimés pelliculés.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est : janvier 2019



SERVIER MAROC
11m. ZEVAÇO, Lot FATH 4
Bd Abdelhadi BOULTEB
20180 Casablanca

Conseil d'éducation sanitaire :

Troubles de la circulation

Évitez de rester assis ou debout trop longtemps, surélevez légèrement les pieds de votre lit.

Évitez l'exposition au soleil et à la chaleur.

Veillez à avoir une alimentation saine et équilibrée et à pratiquer une activité physique régulière (marche à pied, vélo ...), évitez l'excès de poids.

Évitez les vêtements trop serrés, le port de chaussettes ou de bas de contention ainsi que doucher ses jambes avec de l'eau favorisent la circulation sanguine.

Hémorroïdes

Buvez 1,5 à 2 L d'eau par jour, consommez des aliments à forte teneur en fibres afin d'éviter la constipation (Fruits, légumes verts, céréales complètes)

Évitez les graisses, le café, l'alcool et les aliments épicés.

Faites de l'exercice régulièrement pour stimuler le flux sanguin, évitez de porter des objets trop lourds.



Gélules
Voie orale

CurcuFlex®

Extrait Curcuma - Extrait Gingembre - Vit. C - Vit. D
À base d'actifs naturels **forte**

Deva
Pharmaceutique

FORME ET PRÉSENTATION

Gélules : Boîte de 15 - Boîte

COMPOSITION

Extrait Curcuma Longa (Curcumine) - Beta cyclodextrine, Extrait Gingembre (Zingiber officinale); Vitamine D3 (Cholécalférol); Vitamine C (Acide ascorbique); polyсорbate.

	Par 2 gélules	AJR*
Extrait Curcuma longa titré et standardisé	350 mg	
Curcumine*	105 mg	
Extrait Gingembre (Zingiber officinale)	20 mg	
Vitamine D	5 µg (200 UI)	100 %
Vitamine C	16 mg	26 %

(*) : Principal principe actif extrait du Curcuma longa

AJR* : Apport Journalier Recommandé

PROPRIÉTÉS

CurcuFlex® forte est à base d'actifs naturels qui contribuent au soulagement de l'inconfort articulaire, musculaire, digestif et nerveux.

CurcuFlex® forte est une association synergique de deux extraits naturels de référence titrés et standardisés en actifs : Extrait Curcuma Longa (Curcumine) et l'extrait Gingembre (Zingiber officinale) qui contribuent au maintien d'articulations souples permettant une mobilité et un confort articulaire tout en limitant l'usure du cartilage. Ces actifs aident aussi à soulager les douleurs digestives et intestinales ; et à contribuer à un bon équilibre nerveux.

CurcuFlex® forte contient aussi de la vitamine D qui contribue au maintien d'un fonctionnement normal des muscles et de la vitamine C qui favorise une formation normale du collagène pour un bon fonctionnement du cartilage et des vaisseaux sanguins.

VOIE D'ADMINISTRATION ET UTILISATIONS

Voie orale

À avaler avec un grand verre d'eau.

Phase d'attaque : 1 gélule 2 fois par jour

Phase d'entretien : 1 gélule par jour

La posologie peut être modifiée selon les recommandations de votre médecin ou pharmacien

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

D'une façon générale, il convient au cours de la grossesse et de l'allaitement de toujours demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant d'utiliser un produit

PRECAUTIONS D'EMPLOI

Ne pas utiliser chez les personnes présentant une hypersensibilité à l'un des composants du produit
Tenir hors de la portée des enfants.

Conserver dans un endroit frais et sec

Ne pas être utilisé comme substitut d'une alimentation variée et équilibrée et d'un mode de vie sain.

Complément alimentaire. N'est pas médicament.

Autorisation Ministère de la santé : DA20181805316DMP/20UCAv1

Deva Pharmaceutique
J.OUAJDI Pharmacien Responsable

Deva
Pharmaceutique
146-147 Zone industrielle Tizi Mellil, Casablanca

IMPRIMERIE 11/20

hydroxo 5000

(Hydroxocobalamine base)

hydroxo 5000

HYDROXOCOBALAMINE BASE

PPV 580H50

EXP 03/2024

LOT 11001 1

00µg

FORM

Hydro

pour

L'Hydroxocobalamine, d'action intense et prolongée, permet d'obtenir imprégnation et stockage tissulaire.

D'autre part, l'emploi de doses massives s'est révélé actif dans le traitement de la plupart des syndromes algiques sévères.

INDICATIONS

Algies : névralgies faciales, algies radiculaires, algies cervico-brachiales, etc.

et d'une façon générale les syndromes algiques intenses.

POSOLOGIE

En moyenne : une ampoule par jour ou tous les deux jours. Cette posologie peut être portée à deux ampoules par jour sur indication du médecin traitant.

PRÉSENTATION

Boîte de 4 ampoules de 2 ml.

Voie parentérale I.M. - I. V.



Laboratoires LAPROPHAN S.A. 21, Rue des Oudaya - Casablanca
Fabriqué au Maroc sous licence des laboratoires Anphar Rolland

F47234P230380

أكتيكارين ، أقراص مغلفة

الفحم المنشط / كلورهيدرات البابايرين

3. طريقة تناول « أكتيكارين ، أقراص مغلفة » ؟

الطريقة :

هذا الدواء مخصص للبالغين.

1 إلى 2 أقراص قبل وجبات الطعام الثلاث، مع الماء.

طريق إعطاء وطريقة استعمال الدواء :

عن طريق الفم.

إذا قمتم بتناول أكثر مما ينبغي من أكتيكارين ، أقراص مغلفة :

لم يتم الإبلاغ عن أي حالات فرط الجرعة مع هذا الدواء.

البابايرين، إحدى المواد الفعالة لهذا الدواء، قد يؤدي عند استعماله بجرعات عالية جداً إلى حدوث غثاء، تقيؤ، ضعف تثبيط الجهاز العصبي المركزي ، ازدواجية الرؤية ، فرط التعرق ، احمرار الوجه، جفاف الفم ، دوخة و تسرع القلب الجيبي.

4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة ؟

كما هو شأن كافة الأدوية ، قد يسبب أكتيكارين ، أقراص مغلفة ، آثاراً جانبية إلا أنها لا تصيب كل من يستعمل هذا الدواء :

• قد يظهر البراز بلون داكن.

التصريح بالآثار الجانبية :

إذا لاحظتم أية آثار جانبية ، يرجى إعلام طبيبك أو الصيدلي، ذلك ينطبق على أي أثر جانبي غير مدرج في هذه النشرة. بالتصريح بهذه الآثار الجانبية، فإنكم تساهمون في تقديم المزيد من المعلومات حول سلامة الدواء.

5. كيفية حفظ « أكتيكارين، أقراص مغلفة » ؟

يحفظ بعيداً عن مرأى ومتمثل الأطفال.

لا تستخدموا أكتيكارين ، أقراص مغلفة بعد انقضاء تاريخ الصلاحية المدون على العلبة.

لا توجد شروط خاصة للتخزين.

لا يجب إلقاء الأدوية في مجاري الصرف الصحي أو في المخلفات المنزلية. اسألوا الصيدلي عن كيفية التخلص من الأدوية التي لم تعودوا بحاجة إليها، من شأن هذه التدابير أن تساعد على حماية البيئة.

6. معلومات إضافية

ما هي محتويات أكتيكارين ، أقراص مغلفة ؟

المواد الفعالة هي: 70 ملغ من الفحم المنشط و 14 ملغ من كلورهيدرات البابايرين.

تحتوي هذه النشرة على معلومات هامة من أجلكم، يرجى قراءة كافة المعلومات

الواردة فيها بعناية قبل البدء في تناول هذا الدواء.

إذا كان لديكم أي أسئلة إضافية، إذا كان لديكم أي شك، اطلبوا

المزيد من المعلومات من طبيبك أو الصيدلي.

• احتفظوا بهذه النشرة، فقد تحتاجون لقراءتها مرة أخرى

• إذا كنتم بحاجة للمزيد من المعلومات والمشورة، يرجى استشارة الصيدلي.

• إذا ساءت الأعراض أو استمرت في التواجد، يرجى استشارة طبيبك

إذا لاحظتم أية آثار جانبية غير مدرجة في هذه النشرة أو في حال تفاقمتم

إحدى الآثار الجانبية ، يرجى إعلام طبيبك أو الصيدلي.

7. ماهو « أكتيكارين ، أقراص مغلفة » وماهي دواعي استعماله ؟

لمنزلات المعوية.

مضادات التشنج.

(أ: الجهاز الهضمي والتشنج الغذائي)

يوصف هذا الدواء لدى البالغين لعلاج حالات عسر الهضم والاسهال مع الانتفاخ المعوي.

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال « أكتيكارين ، أقراص مغلفة » ؟

لا يجب استعمال أكتيكارين ، أقراص مغلفة في الحالات التالية :

• حساسية معروفة لأي من المكونات الأخرى لهذا الدواء.

بشكل عام لا يجب استعمال هذا الدواء خلال فترة الحمل إلا إذا نصح طبيبك بخلاف ذلك.

إذا كان لديكم شك، فمن الضروري استشارة طبيبك أو الصيدلي.

إحتياطات الاستعمال :

• في حالات الانتفاخ ، غازات البطن ، يجب تجنب تناول البولويات (العذس، الفاصوليا،

البازلاء ...)، وبعض الخضار الخضراء (الملفوف، ملفوف بروكسل، السلق ...).

• في حالات الإسهال، فإنه من الضروري :

إعادة ترطيب الجسم بكميات وفيرة من المشروبات، المالحه أو الحلوة، للتعويض عن

فقدان السوائل نتيجة الإصابة بالإسهال (متوسط الحصة اليومية من الماء للكبار هي

2 لتر).

الحرص على التغذية خلال فترة الإسهال.

يجب تجنب استعمال هذا الدواء خاصة عند الإصابة بالعدوى البكتيرية.

ACTICARBINE comprimé enrobé

Charbon activé / papavérine (chlorhydrate)

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



3400934312908
LOT: AUC145
EXP: 09/2026

ACTICARBINE 70 MG Comp. (84)
PPV 46.90 DH SOTHEMA



6118001070015

chines
ducteurs de véhicules
sommolence dus à la

imé enrobé?

s quels avec un verre

mprié enrobé que

1. QU'EST-CE QUE ACTICARBINE comprimé enrobé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?

Adsorbant intestinal. Antispasmodique (A : appareil digestif et métabolisme). Il est indiqué chez l'adulte dans le traitement des digestions difficiles notamment avec ballonnement intestinal.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ACTICARBINE comprimé enrobé?

Ne prenez jamais ACTICARBINE comprimé enrobé en cas d'allergie connue à l'un des constituants.

Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS être utilisé, sauf avis contraire de votre médecin, pendant la grossesse.

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

Précautions d'emploi

- En cas de ballonnement, flatulences, éviter les légumes secs (lentilles, flageolets, pois...) certains légumes verts (choux, choux de Bruxelles, bettes...)
- En cas de diarrhées associées, il est nécessaire de :
 - se réhydrater par des boissons abondantes, salées ou sucrées, afin de compenser les pertes de liquide dues à la diarrhée (la ration quotidienne moyenne en eau de l'adulte est de 2 litres)

Si un effet indésirable n'a été rapporté avec ce médicament. La papavérine, l'une des substances actives de ce médicament, risque d'induire à très fortes doses, des nausées, vomissements, faiblesse, dépression du système nerveux central, vision double, transpiration abondante, rougeur de la face, sécheresse de la bouche, vertiges et tachycardie sinusale.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS?

Comme tous les médicaments, ACTICARBINE comprimé enrobé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tous n'y soient pas sujets notamment, une coloration foncée des selles peut apparaître.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER ACTICARBINE comprimé enrobé?

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

Ne pas utiliser ACTICARBINE comprimé après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

Pas de conditions particulières de conservation.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut

FOSAVANCE® 70 mg/5 600 UI, comprimés

Acide alendronique/colécalciférol

Prenez cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

70058199/00-1
ANM 294/17 DMP/21/NRQ



6 11 800 116 047 1

Fosavance 5600 UI

4 comprimés

DISTRIBUE PAR MSD MAROC B.P. 136 - BOUSKOURA

P.P.V: 193,60 DH

Vous pourriez avoir besoin de la relire.

- Si vous avez des questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nuisible 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 à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Il est particulièrement important de comprendre les informations de la rubrique 3 avant de prendre ce médicament.

Que contient cette notice ?

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

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

Qu'est-ce que FOSAVANCE ?

FOSAVANCE est un comprimé contenant deux substances actives, l'acide alendronique (communément appelé alendronate) et le colécalciférol connu sous le nom de vitamine D3.

Qu'est-ce que l'alendronate ?

L'alendronate appartient à une classe de médicaments non hormonaux appelés bisphosphonates. L'alendronate prévient la perte osseuse qui survient chez les femmes ménopausées, et aide la reconstruction de l'os. Il réduit le risque de fractures vertébrales et de la hanche.

Qu'est-ce que la vitamine D ?

La vitamine D est un nutriment indispensable, nécessaire à l'absorption du calcium et au bon état des os. L'absorption du calcium provenant des aliments ne peut se faire correctement par l'organisme qu'en présence d'une quantité suffisante de vitamine D. Très peu d'aliments contiennent de la vitamine D. La source principale est l'exposition au soleil estival, permettant la production de vitamine D dans la peau. En vieillissant, la peau fabrique moins de vitamine D. Une quantité insuffisante de vitamine D peut entraîner une perte osseuse et une ostéoporose. Un déficit sévère en vitamine D peut provoquer une faiblesse musculaire qui peut entraîner des chutes et un plus grand risque de fractures.

Pourquoi FOSAVANCE est-il utilisé ?

Votre médecin vous a prescrit FOSAVANCE pour traiter votre ostéoporose et parce que vous présentez un risque d'insuffisance en vitamine D. Il réduit le risque de fractures de la colonne vertébrale et de la hanche chez la femme après la ménopause.

Qu'est-ce que l'ostéoporose ?

L'ostéoporose est caractérisée par une diminution de la densité et une fragilisation des os. Elle se produit fréquemment chez les femmes après la ménopause. À la ménopause, les ovaires arrêtent leur production d'hormones féminines, les œstrogènes, qui aident les femmes à conserver leur squelette sain. Il en résulte une perte osseuse et les os deviennent fragiles. Plus la femme est ménopausée tôt, plus le risque d'ostéoporose est grand.

Au début, l'ostéoporose n'entraîne généralement aucun symptôme. Cependant, si l'ostéoporose n'est pas traitée, des fractures peuvent survenir. Bien que celles-ci fassent mal la plupart du temps, les fractures osseuses vertébrales peuvent passer inaperçues jusqu'à ce qu'elles entraînent une diminution de la taille. Les fractures peuvent survenir lors des activités normales, quotidiennes, telles que porter quelque chose, ou à la suite d'un traumatisme léger qui normalement ne provoqueraient pas de fracture. Les fractures surviennent généralement au niveau de la hanche, des vertèbres ou du poignet, et peuvent non seulement provoquer des douleurs mais peuvent aussi entraîner des problèmes considérables tels qu'une posture bloquée (« boiterie de la douairière »), et une perte de mobilité.

Structum 500mg

Chondroïtine sul

STRUCTUM 500MG 60 GE
MAPHAR
P.P.V. : 222,00 DH

Veillez lire attentivement ce médicament importantes pour

Vous devez toujours lire attentivement ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

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

Que contient cette notice ? :

1. Qu'est-ce que STRUCTUM 500 mg, gélule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre STRUCTUM 500 mg, gélule ?
3. Comment prendre STRUCTUM 500 mg, gélule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver STRUCTUM 500 mg, gélule ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE STRUCTUM 500 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : ANTI ARTHROSIQUE (M : Muscle et Squelette).

STRUCTUM contient du sulfate de chondroïtine. Ce médicament est un anti-arthrosique. L'arthrose est une maladie causée par l'usure du cartilage.

STRUCTUM est utilisé chez l'adulte (plus de 15 ans) dans le traitement de la douleur et de la gêne fonctionnelle au cours de l'arthrose du genou et de la hanche. Ce médicament a une action lente, retardée d'environ 2 mois et son effet peut persister après l'arrêt du traitement.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE STRUCTUM 500 mg, gélule ?

N'utilisez jamais STRUCTUM 500 mg, gélule :

- si vous êtes allergique à la chondroïtine sulfate sodique ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre STRUCTUM 500 mg, gélule.

Autres médicaments et STRUCTUM 500 mg

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

Grossesse, allaitement et fertilité

Par mesure de précaution, il est préférable d'éviter l'utilisation de STRUCTUM durant la grossesse.

De même, STRUCTUM ne doit pas être utilisé pendant l'allaitement.

Les études chez l'animal n'indiquent pas d'effet sur la 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.

3. COMMENT PRENDRE STRUCTUM 500 mg, gélule ?

Réservé à l'adulte (plus de 15 ans).

Voie orale.

Les gélules sont à avaler telles quelles avec un grand verre d'eau.

1 gélule à 500 mg, 2 fois par jour soit 1 g par jour.

Si vous avez pris plus de STRUCTUM 500 mg, gélule que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre STRUCTUM 500 mg, gélule :

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Les effets indésirables fréquemment rapportés (affectent jusqu'à 1 utilisateur sur 10) sont : vertiges, diarrhées, douleurs abdominales, nausées.

Les effets indésirables peu fréquemment rapportés (affectent jusqu'à 1 utilisateur sur 100) sont : urticaire, éruption cutanée, démangeaisons, œdème facial (gonflement du visage).

Les effets indésirables rarement rapportés (affectent jusqu'à 1 utilisateur sur 1000) sont : vomissements, angioedème (réaction allergique grave qui peut provoquer un gonflement soudain du visage et de la gorge), rougeurs.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via l'Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (Ansm) et le réseau des Centres Régionaux de Pharmacovigilance.

Site internet : www.ansm.sante.fr.

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

Pierre Fabre
HEALTHCARE