

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

ditions 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.

armacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

diologie 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.

cique :

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

éducation :

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.

ntaire :

En cas de prothèses ou de traitement canalaire, 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 canalaire.

ladie 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- 0012152

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 230

Société : R.A.M

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : ARRIF Mohamed Date de naissance : 14/05/1932

Adresse : Cité Djamaâ JAMILA Rue 165 N° 112 Casablanca

Tél. : 05 22 25 77 607 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. Salah ARRIF
153, Derb Jamila, El Alia
MOHAMMEDIA - Tél: 32.28.94

Date de consultation : 14/04/19

Nom et prénom du malade : HATLA Zafia Age : 1936

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 : Casablanca

Le : / /

Signature de l'adhérent(e) : Salah

RELEVE 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
24/04/99	C	1	Guaraf	Dr. Salah ARRIF 153, Darb Jamila, El Alia MOHAMMEDIA - Tel.: 32.28.94

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<i>PHARMACIE SIDI BOU SAID N° 22 TEL 02 22 53 00</i>	24/04/99	2346,20 Dhs

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	

RELEVE 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 canalaire, 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 COEFFICIENT MASTICATOIRE			Coefficient DES TRAVAUX
	H 25533412 00000000	G 21433552 00000000	B 35533411 11433553	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. Salah ARRIF

Médecine Générale
Echographie

153, Derb Jamila, El Alia
MOHAMMEDIA
Tél. : 05 23 32 28 94
ICE : 00176870100016



الدكتور صالح اریف
الطب العام
الفحص بالصدى

153 درب جميلة - العالية
الحمدية
الهاتف : 05 23 32 28 94

Mohammedia, le : 24/04/19 المحمدية، في :

ن° HATLA Zaaria

AS, S, X3 autre (N=3)
8 mité le foie



393, X3 Family (Step N=2)



36,20 1cp à midi
1576 stage d'été

PHARMACEUTIQUE MOATAZ
N° 38 AVENUE
TEL 022 39 53 00

44,7X2 Diamètre 60
78,7X2 2cp le matin



160,2X1 Cervix 75 (N=20)
142,6 1cp t/j

Epigast 2
2cp t/j



173 - Parasphén
2cp en 24h



fg, 2346, 0

Dr. Salah ARRIF
153, Derb Jamila, El Alia
MOHAMMEDIA - Tél.: 32.28.94

G

**Notice :
Information pour l'uti**

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1.
Ain sebâa Casablanca
Lantus SoloStar 100U/ml Inj
b1 sty 3ml
P.P.V : 152,50 DH
6 118001 081608



10 unités/ml

SC
in

Lant

100 Unités/r
solution inj
solution for
insuline glarg

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1.
Ain sebâa Casablanca
Lantus SoloStar 100U/ml Inj
b1 sty 3ml
P.P.V : 152,50 DH

6 118001 081608

ipli

NOFI

té de
ament
portantes

Car cette contient des informations importantes pour vous. Veuillez également lire le mode d'emploi de Lantus SoloStar, stylo prérempli, avant d'utiliser ce médicament.

- 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 leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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. Voir rubrique 4.

Contenu de cette notice

1. Qu'est-ce que Lantus et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Lantus
3. Comment utiliser Lantus
4. Quels sont les effets indésirables éventuels

Lan
100 Unités/
solution in
solution fo
- di
vo

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1.
Ain sebâa Casablanca
Lantus SoloStar 100U/ml Inj
b1 sty 3ml
P.P.V : 152,50 DH
6 118001 081608

édecin
ys où

pendant le voyage,

- horaire des repas et des injections d'insuline pendant le voyage,
- effets possibles du changement de fuseau horaire,
- nouveaux risques éventuels pour votre santé dans les pays visités,
- ce que vous devez faire dans les situations d'urgence lorsque vous vous sentez souffrant ou malade.

Maladies et blessures

Dans les situations suivantes, la prise en charge de votre diabète peut nécessiter beaucoup de précautions (par exemple d'adapter la dose d'insuline, les analyses de sang et d'urine) :

- Si vous êtes malade ou souffrez d'une blessure importante, votre glycémie risque d'augmenter (hyperglycémie).
- Si vous ne vous nourrissez pas suffisamment, votre glycémie risque de diminuer (hypoglycémie).

Dans la plupart des cas vous aurez besoin d'un médecin. **Veuillez à contacter rapidement un médecin.**

Si vous souffrez de diabète de type 1 (diabète insulino-dépendant), n'arrêtez pas votre insuline et continuez de prendre suffisamment de glucides. Prévenez toujours les personnes qui s'occupent de vous ou vous traitent que vous avez besoin d'insuline.

Certains patients souffrant de diabète de type 2 de longue date et d'une maladie cardiaque ou

Les
une a
(hyp

- les c pour
- le da
- le dia artéri
- les diur l'hypur excessive
- le glucag traiter de
- l'isoniazid
- les œstro pilule co
- les dériv des mala
- la somat
- les médic que épini terbutalini
- les horm les dysfon
- les médi olanzapi
- les inhib le VIH).

Votre gly
vous pre
- des bêt l'hyper
- de la cl l'hyper

6 118001 160457
JANUVIA® 100 mg
Boîte de 28 Comprimés pelliculés
Distribué par MSD Maroc
P.P.V : 393,00 DH

Januvia® comprimé Sitagliptine

Veuillez lire attentivement
de prendre ce médicament
informations importantes

- Gardez cette notice. Vous y trouverez des informations importantes.
 - Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Januvia® est un médicament prescrit par 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.

Que contient cette notice ? :

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

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

La substance active de Januvia est la sitagliptine qui appartient à une classe de médicaments appelés les inhibiteurs de la DPP-4 (inhibiteurs de la dipeptidylpeptidase 4), qui diminuent les taux de sucre dans le sang chez les patients adultes atteints de diabète de type 2.

Ce médicament aide à augmenter les taux d'insuline produits après un repas et diminue la quantité de sucre produite par le corps.

Votre médecin vous a prescrit ce médicament pour diminuer votre taux de sucre dans le sang, trop élevé à cause de votre diabète de type 2. Ce médicament peut être utilisé seul ou avec d'autres médicaments.



EU/1/07/383/014

avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Informez votre médecin si vous prenez notamment de la digoxine (médicament utilisé pour traiter les battements du cœur irréguliers et d'autres problèmes cardiaques). Une vérification des taux de digoxine dans votre sang peut être nécessaire en cas d'association avec Januvia.

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 votre pharmacien avant de prendre ce médicament. Vous ne devez pas prendre ce médicament pendant une grossesse.

On ne sait pas si ce médicament passe dans le lait maternel. Vous ne devez pas prendre ce médicament si vous allaitez ou envisagez d'allaiter.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Ce médicament n'a pas d'effet, ou qu'un effet négligeable, sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Cependant, des cas d'étourdissements et de somnolence ont été rapportés, pouvant altérer votre aptitude à la conduite de véhicules ou à l'utilisation de machines.

La prise de ce médicament en association à des médicaments appelés sulfamides hypoglycémiants ou à l'insuline peut provoquer une hypoglycémie, et peut ainsi diminuer votre aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines ou à travailler sans appui sûr.

3. Comment prendre Januvia

VEUILZ À TOUJOURS PRENDRE CE MÉDICAMENT EN SUIVANT EXACTEMENT LES INDICATIONS DE VOTRE MÉDECIN. EN CAS DE DOUBTE, VÉRIFIEZ AUPRÈS DE VOTRE MÉDECIN OU VOTRE PHARMACIEN.

STAGID® 700 mg

metformine embonate

30 COMPRIMÉS SÉCABLES
VOIE ORALE

30 قرصاً قابلاً للقطع
عن طريق الفم

Merck Serono

LOT 181873
EXP 09/2021
PPV 36.20

36,20



**STAGID 700 mg,
comprimé sécable
Embonate de metformin**

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

- Gardez cette notice, vous en avez besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, ou plus d'informations nécessaires à votre pharmacien.
- Ce médicament vous personnellement prescrit, ne donnez jamais à d'autre, même en symptômes identiques pourraient lui être nocifs.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou remarquez un effet inattendu de suite de STAGID, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Dans cette notice :

- QU'EST-CE QUE STAGID 700 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
- QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE STAGID 700 mg, comprimé sécable ?
- COMMENT PRENDRE STAGID 700 mg, comprimé sécable ?
- QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
- COMMENT CONSERVER STAGID 700 mg, comprimé sécable ?
- INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE STAGID 700 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament est un antidiabétique oral (biguanide). Il est destiné au traitement du diabète associé à un régime alimentaire adéquat. Il peut parfois être prescrit en association à l'insuline.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE STAGID 700 mg, comprimé sécable ?

- Ne prenez jamais STAGID 700 mg, comprimé sécable dans les cas suivants :
 - si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des

- si vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vomis plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins, qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec STAGID 700 mg, comprimé sécable »).
- si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poumons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec STAGID 700 mg, comprimé sécable » ci-dessous).
- si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec STAGID 700 mg, comprimé sécable »).

- si vous consommez beaucoup d'alcool.
- Si l'un des cas ci-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

107,60

**STAGID
table :
risque
acidose**

Si vous prenez STAGID, il peut entraîner une acidose lactique, en dehors de l'insuline. Cela peut se produire lorsque le diabète n'est pas bien contrôlé.

Si vous prenez STAGID et que vous avez des symptômes d'acidose lactique, contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

STAGID à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez STAGID en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémiants, l'insuline, les méglitinides), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

Veillez à demander conseil à votre médecin si :

- vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourraient nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine,
- vous devez subir une intervention chirurgicale majeure.

Vous devez arrêter de prendre STAGID un certain temps avant et après de tels examens ou interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement de

remplacement pendant cette période. Il est important que vous suivez précisément les instructions de votre médecin.

Surveillance

- Votre médecin contrôlera régulièrement votre taux de sucre dans le sang et ajustera la dose de STAGID que vous prendrez en fonction de votre taux de sucre dans le sang. Veillez à consulter régulièrement votre médecin. Ceci est particulièrement important si vous êtes âgé(e).
- Votre médecin contrôlera également au moins une fois par an l'état de fonctionnement de vos reins. Des contrôles plus fréquents pourront être nécessaires si vous êtes âgé(e) ou si vos reins ne fonctionnent pas normalement.

• Prise ou utilisation d'autres médicaments

Si vous devez recevoir une injection de produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine, par exemple pour un examen radiographique ou un scanner, vous devrez arrêter de prendre STAGID un certain temps avant et après de tels examens (voir la rubrique « Faites attention avec STAGID 700 mg, comprimé sécable »).

Prévenez votre médecin si vous prenez STAGID en même temps que l'un des médicaments suivants. Il pourra alors être nécessaire de contrôler plus souvent votre glycémie ou d'ajuster la dose de STAGID :

- diurétiques (utilisés pour éliminer une partie de l'eau de l'organisme en augmentant la production d'urine),
- agonistes des récepteurs bêta-2-adrénergiques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme),

- corticoïstéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères de la peau ou l'asthme),
- autres médicaments utilisés pour traiter le diabète.

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.

• STAGID 700 mg avec les aliments et les boissons

Ne consommez pas d'alcool pendant que vous prenez ce

médicament. L'alcool peut augmenter les risques d'acidose lactique, particulièrement si votre foie est défaillant ou si vous êtes en sous-nutrition. Ceci s'applique également aux médicaments contenant de l'alcool.

• Grossesse et allaitement

Pendant la grossesse, vous avez besoin d'insuline pour traiter votre diabète. Informez votre médecin si vous êtes enceinte, pensez l'être ou prévoyez de l'être, afin qu'il/elle puisse modifier votre traitement. Ce médicament n'est pas recommandé si vous allaitez votre enfant ou si vous avez l'intention de le faire.

• Conduite de véhicules et utilisation de machines

A lui seul, STAGID ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Ceci signifie qu'il n'aura pas d'effet sur votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines.

Par contre, faites particulièrement attention si vous prenez STAGID avec d'autres médicaments contre le diabète qui peuvent, eux, provoquer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémiants, l'insuline, les méglitinides). Les symptômes de l'hypoglycémie sont notamment des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à se concentrer. Ne conduisez pas ou n'utilisez pas de machines si vous commencez à ressentir ces symptômes.

3. COMMENT PRENDRE STAGID 700 mg, comprimé sécable ?

Posologie

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Les doses utiles de STAGID sont déterminées individuellement par votre médecin en fonction des résultats d'examens de laboratoire

- Si vous prenez d'autres médicaments ou des remèdes naturels en même temps.
 - Si vous buvez de l'alcool, en particulier si vous sautez des repas.
 - Si votre增重 passe cette augmentation.
 - Si vous augmentez votre activité physique et que votre appétit en hydrates de carbone est compensé par ces modifications.
 - Si vous changez de régime alimentaire.
 - Si vous êtes malade.
 - Si vous jeûnez.
 - Si vous prenez vos repas de manière irrégulière ou si vous sautez un repas.
- Une hypoglycémie (baisse du taux de sucre dans le sang) peut survenir :
- Dans les premières semaines de traitement, le risque d'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang) peut être augmenté. Dans ce cas, un contrôle médical régulier est nécessaire.
- Durant le traitement par gliclazide, un contrôle régulier de votre taux de sucre dans le sang (glycémie) est nécessaire.
- Vous pouvez ressentir le sensation d'irritation, de sueur, de nausées pour atteindre une glycémie normale. Cela signifie qu'à part la prise régulière du médicament, vous ressentez un régime alimentaire, faites de l'exercice physique et, quand cela est nécessaire, prenez des médicaments continus dans la classe (suffisamment), ou dans (ce qui peut signifier plusieurs fois par jour).

10

6118001 130153



60 comprimés

DIAMICRON® 60 mg

SERVICE MAROC

Moroc

Route d'Azemmou, 20180 Casablanca

Imm. ZEVACO, lot FATH 4

SERVICE MAROC

Les Laboratoires Servier - France



être diabète de type 2 non diabète à libération modifiée

sucré dans le sang (anti-glycémie) (taux de sucre

à tout effet indésirable, l'exercice physique et

la douleur, demande de la relâche.

Le diabète de type 2 non

diabète à libération modifiée

est diabète de type 2 non

diabète à libération modifiée

et parlez en à votre

même si les signes

ascrit. Ne le donnez

à tout effet indésir-

able, mais au contraire,

ne le donnez pas à la

é notice avant de

Liste 1 - UNIQUEMENT SUR ORDONNANCE

à prendre à jeun, 1 à 2 fois par jour.

RESPECTER LES DOSES PRÉSCRITES



60 comprimés sécables à libération modifiée

DIAMICRON® 60 mg

Gliclazide

78,70

2019000264

CERUVIN® 75 mg

(Clopidogrel), c

le 14 et 28

prendre ce

ment.

emandez plus

ne le donnez

identiques, car

re.

PPV: 160DH00

NB: 100

Lisez attentivement
médicamenteux.

- Elle contient de
- Si vous avez d'a
- Ce médicame
- Veuillez l'utili
- Gardez cette

1. COMPOSITION DU MEDICAMENT :

• Substance Active :

Clopidogrel Bisulfate

Équivalent en Clopidogrel 75 mg

Pour un comprimé pelliculé.

• Les autres composants :

- Lactose monohydraté, cellulose microcristalline, hydroxy propyl cellulose (faiblement substitué), macrogol (PEG 6000). Huile de ricin hydrogéné, opadry rose 03B54564, eau purifiée.

- Excipients à effet notable : Lactose et huile de ricin

2. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Inhibiteur de l'agrégation plaquettaire à l'exclusion de l'héparine (Code ATC : B01AC04)

3. INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Prévention des événements athérombotiques

CERUVIN® est indiqué :

• Chez les patients adultes souffrant d'un infarctus du myocarde (datant de quelques jours à moins de 35 jours), d'un accident vasculaire cérébral ischémique (datant de plus de 7 jours et de moins de 6 mois) ou d'une artéropathie oblitérante des membres inférieurs établie.

• Chez les patients adultes souffrant d'un syndrome coronaire aigu :

- Syndrome coronaire aigu sans ou sous-décalage du segment ST (angor instable ou infarctus du myocarde sans onde Q), y compris les patients bénéficiant d'une angioplastie coronaire avec pose de stent, en association à l'acide acétilysalicylique (AAS).

- Infarctus du myocarde aigu avec sous-décalage du segment ST, en association à l'AAS chez les patients traités médicalement et éligibles à un traitement thrombolytique.

Prévention des événements athérombotiques et thromboemboliques dans la fibrillation auriculaire

• Chez les patients souffrant de fibrillation auriculaire, qui présentent au moins un facteur de risque d'événements vasculaires, qui ne peuvent être traités par un antivitamine K (AVK) et qui présentent un faible risque de saignements, le clopidogrel est indiqué, en association avec l'AAS, dans la prévention des événements athérombotiques et thromboemboliques, incluant l'AVC.

4. POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIES(D'ADMINISTRATION, FREQUENCE D'ADMINISTRATION ET DUREE DU TRAITEMENT :

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.

POSOLOGIE :

- La dose recommandée, y compris chez les patients atteints d'une maladie appelée fibrillation auriculaire (fréquence cardiaque irrégulière),

est de un comprimé de CERUVIN® 75 mg par jour, à prendre par voie orale pendant ou en dehors des repas et tous les jours au même moment de la journée.

- Si vous avez été victime d'une douleur thoracique grave (angor instable ou crise cardiaque), votre médecin pourra vous prescrire 300 mg de CERUVIN® (4 comprimés de 75 mg en une seule fois) pour débuter le traitement. Puis, la dose recommandée est de un comprimé de CERUVIN® 75 mg par jour, comme décrit ci-dessus.

- Vous devez prendre CERUVIN® aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION:

- Voie orale.

- Les comprimés de CERUVIN® peuvent se prendre indifféremment au cours ou en dehors des repas et tous les jours au même moment de la journée.

SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DU MEDECIN.

5. CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais CERUVIN®, comprimé pelliculés :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au clopidogrel ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique de la composition du médicament.

- Si vous avez une maladie actuellement responsable d'un saignement tel qu'un ulcère de l'estomac ou un saignement dans le cerveau ;

- Si vous souffrez d'insuffisance hépatique sévère.

Si vous pensez être dans l'un de ces cas ou en cas de doute, consultez votre médecin avant de prendre CERUVIN®.

6. EFFETS INDESIRABLES :

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

Prenez contact immédiatement avec votre médecin en cas de survenue de :

- fièvre, signes d'infection ou fatigue importante qui pourraient être en rapport avec de rares diminutions de certaines cellules sanguines.

- signes de problèmes hépatiques tels que jaunissement de la peau et/ou des yeux (jaunisse), associé ou non à des saignements apparaissant sous la peau sous forme de petites têtes d'épingles rouges et/ou à une confusion (voir rubrique mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi).

- gonflement de la bouche ou affections de la peau telles qu'éruptions ou démangeaison cutanée, décollement de la peau. Ces effets peuvent être les signes d'une réaction allergique.

Les effets indésirables les plus fréquemment rapportés avec Clopidogrel sont les saignements.

Ces saignements peuvent survenir sous forme de saignement gastrique ou intestinal, ecchymose, hématome (saignement inhabituel ou contusion sous la peau), saignement de nez, sang dans les urines. Dans de rares cas, des saignements oculaires, cérébraux, pulmonaires ou articulaires ont également été rapportés.

En cas de survenue d'un saignement prolongé sous CERUVIN®

Si vous vous coupez ou si vous vous blessez, l'arrêt du saignement peut demander plus de temps que d'habitude. Ceci est lié au mode d'action de votre médicament qui empêche la formation de caillots sanguins. Dans le cas de coupures ou blessures superficielles (par exemple au cours du rasage), vous ne devriez généralement rien constater d'anormal. Cependant, si ce saignement vous préoccupe, vous devez en avertir immédiatement votre médecin (voir rubrique mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi).

Les autres effets indésirables comprennent :

Effets indésirables fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10) :

Diarrhée, douleur abdominale, digest

Effets indésirables peu fréquents (pou

100) :

Céphalée, ulcère de l'estomac, vomis

de gaz dans l'estomac ou l'intestin,

étdouissement, sensation de fourmili

Effets indésirables rares (pouvant affer

Vertige, augmentation du volume des

10 000) :

Jaunisse, douleur abdominale sévère

fièvre, difficultés respiratoires, parfois

allergiques généralisées (par examp

avec inconfort survenant de façon s

évanouissement), gonflement de la

allergie cutanée, inflammation de la m

de tension, confusion, hallucinations

musculaires, changements dans le go

De plus, votre médecin peut identifier p

examens sanguins ou urinaires.

Si vous ressentez un quelconque e

médecin ou votre pharmacien.

7. MISES EN GARDE SPECIALES E D'EMPLOI

Si l'une des situations mentionnées vous devez en avertir votre médecin a

• Si vous avez un risque hémorragiq

- une maladie qui peut provoquer un s

de l'estomac)

- des troubles de la coagulation fa

(saignement au sein d'un tissu, d'un

- une blessure grave récente

- une intervention chirurgicale récente

- une intervention chirurgicale (y compris

à venir

• Si vous avez eu un caillot dans un

vasculaire cérébral ischémique) surve

• Si vous présentez une maladie du

• Si vous avez des antécédents d'au

à tout médicament utilisé pour tra

Pendant la prise de CERUVIN® :

• Vous devez avertir votre médecin

est programmée (y compris dentaire

• Vous devez aussi avertir votre

présentez une maladie (appelée pu

PTT) incluant fièvre et bleus sous

des petites têtes d'épingles rouges

extrême inexplications, confusion, jaun

jaunisse) (voir rubrique effets indésirables

• Si vous vous coupez ou si vous v

peut demander plus de temps q

d'action de votre médicament qui

sanguins. Dans le cas de coupure

exemple au cours du rasage), vous ne

d'anormal. Cependant, si ce saigne

avertir immédiatement votre médecin

• Votre médecin pourra vous don

sanguins.

Enfants et adolescents.

Ce médicament ne doit pas être ut

l'absence d'efficacité.

EPICAB® 75 mg

Prégabaline

POLYMEDEC

141,60

Boîte de 30 gélules

VOIE ORALE

Parasphan

PARASPHAN®
Paracétamol, aspirine, caféine

SENTATIONS
et 20 comprimés effervescents

P 17 DISD
E 12/2021
L 80053 2

p. comp eff.
0,135 g
0,265 g
0,040 g

sique et antipyétique par l'acide acétylsalicylique et le paracétamol, psychostimulante posologie des deux constituants analgésique et antipyétique, ce qui entraîne une gaine de ces principes actifs. Les ententes ont en effet montré une potentialisation de l'activité analgésique de type activité antipyétique de type additif. Les comprimés effervescents dans l'eau leur confère une excellente résorption et par conséquent, une action

IND.

PARASPHAN® est un traitement symptomatique des affections douloureuses et/ou fébriles.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Réservez à toute (plus de 5 ans).

1 ou 2 comprimés par prise à renouveler si nécessaire au bout de 4 heures.

Ne pas dépasser 7 comprimés par jour.

Chez les enfants, il est conseillé de ne pas dépasser 5 comprimés par jour.

Les comprimés doivent être dissous dans un verre d'eau, de lait ou de jus de fruit.

Les prises doivent être espacées d'au moins 4 heures.

CONTRE-INDICATIONS

- Ulcère gastro-duodénal ou duodéral évolutif.
- Antécédent d'hypersensibilité à l'un des composants.
- Maladies hémorragiques.
- Traitement anticoagulant.
- Méthotrexate.
- Femme enceinte à partir du 6^{me} mois (cf. grossesse et allaitement).
- Enfants de moins de 15 ans.
- Associations aux AINS et à la ticlopidine.
- Crise d'asthme liée à l'aspirine ou aux AINS.
- Insuffisance hépato-cellulaire sévère.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

En cas d'antécédents d'ulcère gastro-duodénal, ou d'hémorragie digestive, de traitement anticoagulant associé, de traitement prolongé ou à fortes doses, d'asthme ou d'insuffisance rénale, une surveillance médicale régulière est nécessaire.

La prise de paracétamol peut fausser le dosage de l'acide urique sanguin et le dosage de la glycémie.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse :

En cas de grossesse, éviter les prises à partir du 6^{me} mois et les prises prolongées. Les prises ponctuelles au cours des 5 premiers mois ne posent pas de problème, il est préférable de ne pas utiliser l'aspirine en traitement chronique au-delà de 150mg/j.

Allaitement :

A éviter pendant l'allaitement.

EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE :

Sodium environ 429 mg par comprimé.

Ceci est un médicament.

Un médicament n'est pas un produit comme les autres.

Il vous concerne, vous et votre santé.

Le médicament est un produit actif.

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

toujours sans danger.

Il ne faut jamais abuser des médicaments.

Il ne faut utiliser les médicaments qu'à bon escient.

Utilisez les médicaments prescrits comme vous le conseille votre médecin.

Il sait quels sont les médicaments dont vous avez besoin.

Exécutez exactement les prescriptions de son ordonnance : suivez le traitement prescrit, ne l'interrompez pas, ne le reprenez pas de votre seule initiative.

Votre pharmacien connaît les médicaments : suivez ses conseils.

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

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

NE LAISSEZ PAS LES MEDICAMENTS A LA PORTEE DES ENFANTS.

Laboratoires de Produits Pharmaceutiques d'Afrique du Nord
LAPROPHAN S.A., 21, Rue des Oudaya - CASABLANCA
230707F56512P031110