

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.

Diagnostique 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



MUTUELLE
RECEPTION 2

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 Djamaa, JAMILAE Rue 165 N°112 Casablanca
 Tél. : 0522577607 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : **Dr. Salah ARRIF**
 153, Derb Jamila, El Alla
 MOHAMMEDIA - Tél.: 32.28.94
 Date de consultation : 14/04/18
 Nom et prénom du malade : HATLA Latia Age: 1936
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : Diabète
 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) : [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 |
|-----------------|-------------------|-----------------------|---------------------------------|--|
| 24/04/19 | C | 1 | Gratuit | Dr. Salah ARRIF 153, Derb Jamila, El Alla MOHAMMEDIA - Tél.: 32.28.94 |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |

EXECUTION DES ORDONNANCES

| Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur | Date | Montant de la Facture |
|--|----------|-----------------------|
|  | 24/04/19 | 2346,00 |
| | | |
| | | |
| | | |

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

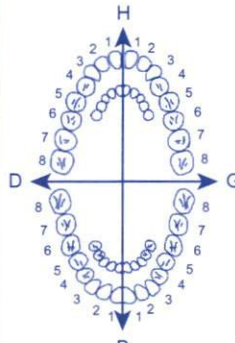
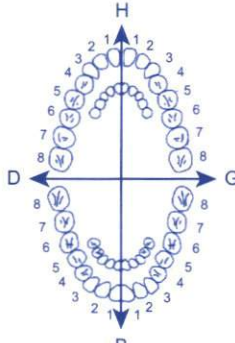
| Cachet et signature du Praticien | Date des Soins | Nombre | | | | Montant détaillé des Honoraires |
|----------------------------------|----------------|--------|----|----|----|---------------------------------|
| | | AM | PC | IM | IV | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

| SOINS DENTAIRES | Dents Traitées | Nature des Soins | Coefficient | | | | | | | | | | | | | | | |
|---|--|------------------|-------------|-------------------------|----------|----------|----------|----------|---|---|----------|----------|----------|----------|---|--|--|--------------------|
|  | | | | COEFFICIENT DES TRAVAUX | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| O.D.F PROTHESES DENTAIRES | DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE | | | COEFFICIENT DES TRAVAUX | | | | | | | | | | | | | | |
| | <table border="1"> <tr> <td>H</td> <td></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>B</td> <td></td> </tr> </table> | | H | | 25533412 | 21433552 | 00000000 | 00000000 | D | G | 00000000 | 00000000 | 35533411 | 11433553 | B | | | MONTANTS DES SOINS |
| | H | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 25533412 | 21433552 | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 00000000 | 00000000 | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | D | G | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 00000000 | 00000000 | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 35533411 | 11433553 | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | B | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | [Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|  | | | | 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 Alla

MOHAMMEDIA

Tél. : 05 23 32 28 94

ICE : 001768701000016



الدكتور صالح الحرف

الطب العام
الفحص بالصدى

153. درب جميلة - العالية

الحمدية

الهاتف : 05 23 32 28 94

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

me HATLA Zaria

152,50 131 autus (n=3)
8 unite le soir

393,20 K3 jamvite (n=2)

36,20 1cp midi
8tagid 700

12760 1cp midi
4cp 7x2 Diamicta 60
78, 70x2 2cp le matin

160,20 1cp 15
Cervine 75 (n=20)

141,62 Epigab 21
2cp le soir

1730 - Paraphane
2cp en 2x 2x 2x

10,2346,00

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

Notice :
Information pour l'uti



100 unités/ml

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

100 Unités/r
solution inj
solution for
insuline glarg

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

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

Cette notice 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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

- 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. **Veillez 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

rédecin
s où

pendant

Les m
une a
(hyp
— les c
— pour
— le dan
— le diaz
— artériel
— les diur
— l'hyperte
— excessive
— le glucag
— traiter d
— l'isoniaz
— les oest
— pilule co
— les dériv
— des mala
— la somat
— les médic
— que épin
— terbutal
— les horm
— les dysfo
— les médic
— olanzap
— les inhib
— le VIH).

Votre gly
vous pren
— 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 Sitag

**Veuillez lire attentivement
de prendre ce médicament
informations importante**

- Gardez cette notice. Vous p
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin,



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

que effet indésirable,
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

FRANCE

RESPEC

LISTE I - L

74786/120514-1
AMM 12/140MP/21/NRC

SCRITES

ONNANCE

74786/120514-1
AMM 12/140MP/21/NRC

MSD France
34 avenue Léry
92400 Courbe
Information n
Médicament a

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

ROSSESSE

IER

Ne pas utiliser cnez la remme enceinte,
sauf en l'absence d'alternative
thérapeutique

EU/1/07/383/014

un faible
médecin
cémiant

ne doivent
d'emploi
as enfants

vous prenez,

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'éourdissements 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 hypoglycémiantes 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

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. En cas de doute, vérifiez auprès de votre médecin ou votre

STAGID® 700 mg

metformine embonate

30 COMPRIMÉS SÉCABLES
VOIE ORALE

30 قرصا قابلا للقطع
عن طريق الفم

MerckSerono

LOT
EXP
PPV

181873
09 2021
36.20

36,20



STAGID 700 mg, comprimé sécable Embonate de metformine

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

- Gardez cette notice, vous pourriez en avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question ou si vous avez un doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit par votre médecin. Ne donnez jamais à d'autres personnes, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables mentionnés ci-dessous devient grave ou persistant, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE STAGID 700 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE STAGID 700 mg, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE STAGID 700 mg, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER STAGID 700 mg, comprimé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

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 CONNAÎTRE 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 »).
- 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.

STAGID **à risque**

acidose

Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des reins, qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec STAGID 700 mg, comprimé sécable »).

prendre STAGID et 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 hypoglycémisants, l'insuline, les méglitines), 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 pourrait 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 suiviez 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-adrénérgiques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme),
- corticostéroïdes (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 hypoglycémisants, l'insuline, les méglitines). 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

60 mg

Libération Modifiée

prendre ce médi-

ortantes pour vous.

e la relire.

re médecin ou votre

escrit. Ne le donnez

, même si les signes

ole, parlez en à votre

ssi à tout effet indé-

ice. (Cf. « Quels sont

DIAMICRON® 60 mg

30 comprimés sécables à Libération Modifiée

Gliclazide

05145

RESPECTER LES DOSES PRESCRITES

احتراماً للجرعات الموصوفة

قائمة 1 - UNIQUEMENT SUR ORDONNANCE



Les Laboratoires Servier - France

SERVIER MAROC

Imm. ZEVAO, lot FATH 4

Route d'Azemmour, 20180 Casablanca

Maroc

DIAMICRON® 60 mg

30 comprimés



6 118001 130160

RECABLE À LIBÉRATION

nt - dérivé de l'urée - code

e est un médicament qui

partenant à la classe des

est indiqué dans certaines

int) chez l'adulte, lorsque

is seuls ne sont pas suffi-

) normale.

ntez aucune amélioration

AVANT DE PRENDRE DIA-

MODIFIÉE ?

à libération modifiée

omposants contenus dans

rmations », ou à d'autres

s médicaments apparen-

nes (ce qui peut signifier

un coma diabétique :

(Cf. « Prise d'autres médicaments ») :

• si vous allaitez (Cf. « Grossesse, Allaitement et fertilité »).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre DIAMICRON 60 mg.

comprimé sécable à libération modifiée.

Vous devez respecter le traitement prescrit par votre médecin pour atteindre une gly-

cémie normale. Cela signifie qu'à part la prise régulière du traitement, vous respectez

un régime alimentaire, faites de l'exercice physique et, quand cela est nécessaire,

perdez du poids.

Durant le traitement par gliclazide, un contrôle régulier de votre taux de sucre dans le

sang (et éventuellement dans les urines), et également de votre hémoglobine glyquée

(HbA1c), est nécessaire.

Dans les premières semaines de traitement, le risque d'hypoglycémie (faible taux de

sucré dans le sang) peut être augmenté. Dans ce cas, un contrôle médical rigoureux

est nécessaire.

Une hypoglycémie peut survenir :

• si vous prenez vos repas de manière irrégulière ou si vous sautez un repas.

• si vous êtes malnutri.

• si vous changez de régime alimentaire.

• si vous augmentez votre activité physique et que votre apport en hydrates de car-

ne ne compense pas cette augmentation.

• si vous buvez de l'alcool, en particulier si vous sautez des repas.

78,70

DIAMICRON® 60 mg

Gliclazide

50 Comprimés sécables à Libération Modifiée

احتراماً
RESPECTER LES DOSES PRESCRITES

قائمة 1 : لا يجوز ولا يحسن وصفه طبية
Liste 1 - UNIQUEMENT SUR ORDONNANCE

Liste I - UNIQUEMENT SUR ORDONNANCE



Les Laboratoires Servier - France

SERVIER MAROC

mm. ZEVACO, lot FATH 4
Route d'Azemmour, 20180 Casablanca
Maroc

Maroc

SERVIER MAROC

DIAMIRON® 60 mg

60 continues



6"118001"130153

Une hypoglycémie (baisse du taux de sucre dans le sang) peut survenir :

- si vous prenez vos repas de manière irrégulière ou si vous sautez un repas,
- si vous êtes malnutri,
- si vous changez de régime alimentaire,
- si vous augmentez votre activité physique et que votre apport en hydrates de carbone ne compense pas cette augmentation,
- si vous buvez de l'alcool, en particulier si vous sautez des repas,
- si vous prenez d'autres médicaments ou des remèdes naturels en même temps.

07,87

50 mg

Libération Modifiée

notice avant de

la relire.

doute, demandez

rmacien.

ascri. Ne le donnez

même si les signes

e, parlez en à votre

à tout effet indési-

60 Comprimés sécables à Libération Modifiée

DIAMICRON® 60 mg

Gliclazide



احتراماً للتعليمات الطبية
RESPECTER LES DOSES PRESCRITES

لا يصرح ولا يجوز وصفة طبية
Liste I - UNIQUEMENT SUR ORDONNANCE



Les Laboratoires Servier - France

SERVIER MAROC

Imm. ZEVAO, lot FATH 4

Route d'Azemmour, 20180 Casablanca

Maroc

SERVIER MAROC

DIAMICRON® 60 mg

60 comprimés



6 118001 130153

ble à libération modifiée
composants contenus dans
classe (sulfonamides), ou
tants) ;
tines (ce qui peut signifier
un coma diabétique ;
s fongiques (miconazole)

sucré dans le sang (anti-
diabète de type 2 non
tire, l'exercice physique et
ne glycémie (taux de sucre

né allongé, blanc, sécable
misé en deux demi-doses

Libération Modifiée

50 mg

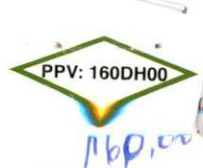
vous devez respecter le traitement prescrit par votre médecin pour atteindre une glycémie normale. Cela signifie qu'à part la prise régulière du médicament, vous respectez un régime alimentaire, faites de l'exercice physique et, quand cela est nécessaire, perdez du poids.
Durant le traitement par gliclazide, un contrôle régulier de votre taux de sucre dans le sang (et éventuellement dans les urines), et également de votre hémoglobine glyquée (HbA1c), est nécessaire.
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 rigoureux est nécessaire.
Une hypoglycémie (baisse du taux de sucre dans le sang) peut survenir :
• si vous prenez vos repas de manière irrégulière ou si vous sautez un repas,
• si vous jeûnez,
• si vous êtes malnutri,
• si vous changez de régime alimentaire,
• si vous augmentez votre activité physique et que votre apport en hydrates de carbone ne compense pas cette augmentation,
• si vous buvez de l'alcool, en particulier si vous sautez des repas,
• si vous prenez d'autres médicaments ou des remèdes naturels en même temps.

(Clopidogrel),

CERUVIN® 75 mg

le 14 et 28

Lisez attentivement
le mode d'emploi.
• Elle contient de
• Si vous avez d'
d'informations à
• Sa médication
• Ne pas partager
• Gardez cette



prendre ce
ment.
demandez plus
Ne le donnez
identiques, car
te.

1. COMPOSITION DU MÉDICAMENT :

• 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 hydrogénée, opadry rose 03B54564, eau purifiée.
- Excipients à effet notoire : Lactose et huile de ricin

2. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

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

3. INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Prévention des événements athérothrombotiques

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 artériopathie oblitérante des membres inférieurs établie.
- Chez les patients adultes souffrant d'un syndrome coronaire aigu :
 - Syndrome coronaire aigu sans 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 acétylsalicylique (AAS).
 - Infarctus du myocarde aigu avec sus-décalage du segment ST, en association à l'AAS chez les patients traités médicalement et éligibles à un traitement thrombolitique.

Prévention des événements athérothrombotiques 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 athérothrombotiques et thromboemboliques, incluant l'AVC.

4. POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) 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 débiter 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®, comprimés 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 immédiat 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 artériels 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, digestifs
Effets indésirables peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100) :

Céphalée, ulcère de l'estomac, vomissements, gaz dans l'estomac ou l'intestin, étourdissement, sensation de fourmillement, effets indésirables rares (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000) :

Jaunisse, douleur abdominale sévère, fièvre, difficultés respiratoires, parfois allergies généralisées (par exemple avec inconfort survenant de façon évanescente), gonflement de la peau, allergie cutanée, inflammation de la muqueuse nasale, confusion, hallucinations musculaires, changements dans le goût. De plus, votre médecin identifiera peut-être des examens sanguins ou urinaux. Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

7. MISES EN GARDE SPECIALES ET D'EMPLOI

Si l'une des situations mentionnées ci-dessus vous concerne, consultez votre médecin avant de prendre CERUVIN®.

- Si vous avez un risque hémorragique :
 - une maladie qui peut provoquer un saignement (comme une maladie de l'estomac)
 - des troubles de la coagulation (comme une maladie du sang)
 - une intervention chirurgicale récente
 - une intervention chirurgicale (y compris dentaire)

- Si vous avez eu un caillot dans une artère (comme un infarctus du myocarde ou un accident vasculaire cérébral ischémique) ou une maladie du sang.
- Si vous présentez une maladie du sang.
- Si vous avez des antécédents de saignement ou de saignement pendant la prise de CERUVIN®.

- Vous devez avertir votre médecin si vous présentez une maladie (comme une maladie du sang ou une maladie du cœur) ou si vous avez eu un saignement pendant la prise de CERUVIN®.
- Vous devez aussi avertir votre médecin si vous présentez une maladie (comme une maladie du sang ou une maladie du cœur) ou si vous avez eu un saignement pendant la prise de 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).
- Votre médecin pourra vous demander de faire des examens sanguins.
- Enfants et adolescents :
Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants et adolescents en raison de l'absence d'efficacité.

EPIGAB® 75 mg
Prégabaline

POLYMÉDIC

Boîte de 30 gélules

VOIE ORALE

091141

Parasphan®

PARASPHAN®
Paracétamol, aspirine, caféine

PRESENTATIONS

et 20 comprimés effervescents

p. comp eff.

0,135 g

0,265 g

0,040 g

analgésique et antipyrétique par l'acide acétylsalicylique et le paracétamol, psychostimulante

La posologie des deux constituants analgésique et antipyrétique, ce qui entraîne une action de ces principes actifs.

Les comprimés ont en effet montré une potentialisation de l'activité analgésique de type antipyrétique de type additif.

Les comprimés effervescents dans l'eau leur confère une excellente résorption et par conséquent, une action

Le traitement symptomatique des affections douloureuses et/ou fébriles.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Réserve à l'adulte (plus de 15 ans).

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

Ne pas dépasser 7 comprimés par jour.

Chez le jeune, 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 gastrique ou duodénal évolutif.

- Antécédents d'hypersensibilité à l'un des composants.

- Maladies hémorragiques.

- Traitement anticoagulant.

- Méthotrexate.

- Femme enceinte à partir du 6^{ème} mois (cf. grossesse et allaitement).

- Enfants de moins de 15 ans.

- Association aux AINS et à la ticlopidine.

- Crise d'asthme liée à l'aspirine ou aux AINS.

- Insuffisance hépato-cellulaire sévère.

PRECAUTIONS 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^{ème} 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