

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR TIVER 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.

rmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

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

ologie 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.

que :

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

ducation :

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.

aire :

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.

adie 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

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 6893

Société : RAM

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : OUAFLI Said

Date de naissance : 04/08/1959

Adresse : 37 RUE DES IRIS Beauséjour

Tél. : 0662915423

Total des frais engagés : 519,80 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. MIFDAL, Malika
Médecine Générale
36, Rue Koroufah Hay Raha
(Beauséjour) Casablanca
Tél. : 05 22 36 61 45

Date de consultation : 30/09/2019

Nom et prénom du malade : ABIR Bouchra

Age :

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie : Diabète, dyslipidémie

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 : 25/09/2019

Signature de l'adhérent(e) : 

Le : 01/10/2019

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
30/09/19	C		1500 DT	MDA 1000 Médécin Général Habib 25/09/2019

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE AL WILAYAH 57, Rue des Roses A Assid Annour 22236841 Carte:34808192	30/09/19	369,80

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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 canalaires, ainsi que le bilan d

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		H	Coefficient des travaux
	$ \begin{array}{r l} 25533412 & 21433552 \\ 00000000 & 00000000 \\ \hline D & \\ 00000000 & 00000000 \\ 35533411 & 11433553 \\ \hline B & \end{array} $		G	MONTANTS DES SOINS
	[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'EXÉCUTION

Docteur Mifdal Malika

Médecine Générale

36, Rue El Koronfol 1er étage App.2
Hay Raha (Beausejour)
CASABLANCA
Tél.: 0522.36.64.48

الدكتورة مفضل مليكا

الطب العام

36, زنقة القرنفل حي الراحة (بوسيجور)
الطابق 1 الشقة 2 - الدار البيضاء
الهاتف: 0522.36.64.48

CASABLANCA, LE 30/09/2019

N° Abn Bouelma

—

199,- Metformine Win 1000 (N°2)
180x21j

199,- Metformine Win 500 (N°3)
180x21j

91,- Cholestin 20
181j le 09/10/2019

26,- Tobren collyre
1 goutte x 141j

22,- SiccaproTECT collyre
1 goutte x 111j

45,50 - Cataract 5%
180x21j

PHARMACIE AL WOUROUD
Dr. Mifdal Malika
Médecine Générale
36, Rue El Koronfol Hay Raha
(Beausejour). Casablanca
Tél: 0522 36 84 30 - 0522 36 61 48
Patente: 34808192

Dr. Mifdal Malika
Médecine Générale
36, Rue El Koronfol Hay Raha
(Beausejour). Casablanca
Tél: 0522 36 84 30 - 0522 36 61 48

WOUROUD
A COLE DE
BEAUSJOUR
MOULIDAH
MOULIDAH
TÉL: 0522 36 91 10 - 0522 36 91 10 - 0522 36 91 10
TÉL: 0522 36 91 10 - 0522 36 91 10 - 0522 36 91 10

DR. MIFDAL MALKI
Dr. MIFDAL MALKI
36, Rue Korouia - Casablanca
(Béauméjourn - Casablanca
TÉL: 05 26 61 11 11

5/1

5/1

7996 - Bais ma job
12 x 21
12 x 21
15,00 - Flores

15,00 - Flores

369,80

Metformine Win®

Chlorhydrate de metformine

500 mg 850 mg 1000 mg

LOT : 9MA061
PER..01/2022

METFORMINE WIN 1000 MG

PEL B30

P.P.V : 19DH90



6 118000 062141

Voie orale

Cette notice avant

soin de la relire.
Si vous avez un doute,
decent ou à votre

ment prescrit. Ne le
me en cas de

symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien

Dans cette notice :

- Qu'est-ce que Metformine Win, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Metformine Win, comprimé pelliculé ?
- Comment prendre Metformine Win, comprimé pelliculé ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver Metformine Win, comprimé pelliculé ?
- Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE Metformine Win, comprimé pelliculé ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

Metformine Win contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

Indications thérapeutiques

Associé à un régime alimentaire adéquat, ce médicament est un antidiabétique oral destiné au traitement du diabète de type 2. Chez l'adulte, il peut être prescrit seul ou en association avec un autre antidiabétique oral ou l'insuline.

Chez l'enfant de plus de 10 ans et l'adolescent : il peut être prescrit seul ou en association avec l'insuline. Metformine Win 1000 mg peut remplacer deux comprimés dosés à 500 mg de metformine lorsque le traitement nécessite une dose de 2 ou 3 grammes par jour de metformine.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE Metformine Win, comprimé pelliculé ?

Contre-indications

Ne prenez jamais Metformine Win :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir « Que contient Metformine Win » dans la rubrique 6. « Informations supplémentaires »).
- Si vous avez des problèmes liés à vos reins ou votre foie.
- Si vous avez un diabète non contrôlé, s'accompagnant par exemple d'une hyperglycémie sévère (taux de sucre trop élevé dans le sang), de nausées, de vomissements, d'une déshydratation, d'une perte de poids rapide ou d'une

acidocétose. L'acidocétose est une affection qui consiste en une accumulation dans le sang de substances appelées « corps cétoniques » et qui peut provoquer un pré-coma diabétique. Les symptômes sont plus particulièrement une douleur à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une envie de dormir ou une haleine ayant une odeur fruitée inhabituelle.

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 Metformine Win » ci-dessous).

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 Metformine Win » 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 Metformine Win » ci-dessous).

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.

Veuillez 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 Metformine Win 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.

Précautions d'emploi; mises en garde spéciales

Faites attention avec Metformine Win :

Veuillez noter le risque particulier suivant d'acidose lactique. Metformine Win peut provoquer une complication très rare mais grave appelée acidose lactique, en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque d'acidose lactique est également accru en cas de diabète non contrôlé, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool. Les symptômes de l'acidose lactique sont des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. Si vous vous trouvez dans cette situation, vous aurez peut-être besoin d'être hospitalisé immédiatement pour recevoir un traitement car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre Metformine Win et contactez immédiatement votre médecin ou l'hôpital le plus proche.

Metformine Win à lui seul ne provoque pas d'hyperglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant,

Metformine Win®

Chlorhydrate de metformine

500 mg 850 mg 1000 mg

LOT : 9MA061
PER..01/2022

METFORMINE WIN 1000MG

PEL B30

P.P.V : 19DH90



6 118000 062141

Voie orale

Cette notice avant

soin de la relire.
Si vous avez un doute,
de son médecin ou à votre

docteur prescrit. Ne le
prendre pas en cas de

symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Dans cette notice :

- Qu'est-ce que Metformine Win, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Metformine Win, comprimé pelliculé ?
- Comment prendre Metformine Win, comprimé pelliculé ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver Metformine Win, comprimé pelliculé ?
- Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE Metformine Win, comprimé pelliculé ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

Metformine Win contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

Indications thérapeutiques

Associé à un régime alimentaire adéquat, ce médicament est un antidiabétique oral destiné au traitement du diabète de type 2.

- Chez l'adulte, il peut être prescrit seul ou en association avec un autre antidiabétique oral ou l'insuline.
 - Chez l'enfant de plus de 10 ans et l'adolescent : il peut être prescrit seul ou en association avec l'insuline.
- Metformine Win 1000 mg peut remplacer deux comprimés dosés à 500 mg de metformine lorsque le traitement nécessite une dose de 2 ou 3 grammes par jour de metformine.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE Metformine Win, comprimé pelliculé ?

Contre-indications

Ne prenez jamais Metformine Win :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir « Que contient Metformine Win » dans la rubrique 6. « Informations supplémentaires »).
- Si vous avez des problèmes liés à vos reins ou votre foie.
- Si vous avez un diabète non contrôlé, s'accompagnant par exemple d'une hyperglycémie sévère (taux de sucre trop élevé dans le sang), de nausées, de vomissements, d'une déshydratation, d'une perte de poids rapide ou d'une

acidocétose. L'acidocétose est une affection qui consiste en une accumulation dans le sang de substances appelées « corps cétoniques » et qui peut provoquer un pré-coma diabétique. Les symptômes sont plus particulièrement une douleur à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une envie de dormir ou une haleine ayant une odeur fruitée inhabituelle.

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 Metformine Win » ci-dessous).

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 Metformine Win » 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 Metformine Win » ci-dessous).

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.

Veuillez 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 Metformine Win 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.

Précautions d'emploi; mises en garde spéciales

Faites attention avec Metformine Win :

Veuillez noter le risque particulier suivant d'acidose lactique. Metformine Win peut provoquer une complication très rare mais grave appelée acidose lactique, en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque d'acidose lactique est également accru en cas de diabète non contrôlé, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool. Les symptômes de l'acidose lactique sont des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. Si vous vous trouvez dans cette situation, vous aurez peut-être besoin d'être hospitalisé immédiatement pour recevoir un traitement car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre Metformine Win et contactez immédiatement votre médecin ou l'hôpital le plus proche.

Metformine Win à lui seul ne provoque pas d'hyperglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant,

Metformine Win®

Chlorhydrate de metformine

500 mg 850 mg 1000 mg

LOT : 9MA061
PER..01/2022

METFORMINE WIN 1000 MG

PEL B30

P.P.V : 19DH90



6 118000 062141

Voie orale

Cette notice avant

soin de la relire.
Si vous avez un doute,
decent ou à votre

ment prescrit. Ne le
me en cas de

symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien

Dans cette notice :

- Qu'est-ce que Metformine Win, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Metformine Win, comprimé pelliculé ?
- Comment prendre Metformine Win, comprimé pelliculé ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver Metformine Win, comprimé pelliculé ?
- Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE Metformine Win, comprimé pelliculé ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

Metformine Win contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

Indications thérapeutiques

Associé à un régime alimentaire adéquat, ce médicament est un antidiabétique oral destiné au traitement du diabète de type 2.

- Chez l'adulte, il peut être prescrit seul ou en association avec un autre antidiabétique oral ou l'insuline.
 - Chez l'enfant de plus de 10 ans et l'adolescent : il peut être prescrit seul ou en association avec l'insuline.
- Metformine Win 1000 mg peut remplacer deux comprimés dosés à 500 mg de metformine lorsque le traitement nécessite une dose de 2 ou 3 grammes par jour de metformine.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE Metformine Win, comprimé pelliculé ?

Contre-indications

Ne prenez jamais Metformine Win :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir « Que contient Metformine Win » dans la rubrique 6. « Informations supplémentaires »).
- Si vous avez des problèmes liés à vos reins ou votre foie.
- Si vous avez un diabète non contrôlé, s'accompagnant par exemple d'une hyperglycémie sévère (taux de sucre trop élevé dans le sang), de nausées, de vomissements, d'une déshydratation, d'une perte de poids rapide ou d'une

acidocétose. L'acidocétose est une affection qui consiste en une accumulation dans le sang de substances appelées « corps cétoniques » et qui peut provoquer un pré-coma diabétique. Les symptômes sont plus particulièrement une douleur à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une envie de dormir ou une haleine ayant une odeur fruitée inhabituelle.

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 Metformine Win » ci-dessous).

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 Metformine Win » 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 Metformine Win » ci-dessous).

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.

Veuillez 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 Metformine Win 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.

Précautions d'emploi; mises en garde spéciales

Faites attention avec Metformine Win :

Veuillez noter le risque particulier suivant d'acidose lactique. Metformine Win peut provoquer une complication très rare mais grave appelée acidose lactique, en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque d'acidose lactique est également accru en cas de diabète non contrôlé, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool. Les symptômes de l'acidose lactique sont des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. Si vous vous trouvez dans cette situation, vous aurez peut-être besoin d'être hospitalisé immédiatement pour recevoir un traitement car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre Metformine Win et contactez immédiatement votre médecin ou l'hôpital le plus proche.

Metformine Win à lui seul ne provoque pas d'hyperglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant,

Metformine Win®

500^{mg} 850^{mg} 1000^{mg}

Voie orale

lire la notice avant de prendre

vez un doute, demandez plus
ien.

rescrit. Ne le donnez jamais à

quelqu'un d'autre; même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien

Dans cette notice :

- Dans cette rubrique :**

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

1. QU'EST-CE QUE Metformine Win, comprimé pelliculé ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

Metformine Win contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biquanides.

Indications thérapeutiques

Associé à un régime alimentaire adéquat, ce médicament est un antidiabétique oral destiné au traitement du diabète de type 2.

- Chez l'adulte, il peut être prescrit seul ou en association avec un autre antidiabétique oral ou l'insuline.
 - Chez l'enfant de plus de 10 ans et l'adolescent : il peut être prescrit seul ou en association avec l'insuline.

Metformine Win 1000 mg peut remplacer deux comprimés dosés à 500 mg de metformine lorsque le traitement nécessite une dose de 2 ou 3 grammes par jour de metformine.

2. QUELLES SONT

PRENDRE Metformine Win, comprimé

- Contre-indications**

Ne prenez jamais Metformine Win :

 - Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir « Que contient Metformine Win » dans la rubrique 6. « Informations supplémentaires »).
 - Si vous avez des problèmes liés à vos reins ou votre foie.
 - Si vous avez un diabète non contrôlé, s'accompagnant par exemple d'une hyperglycémie sévère (taux de sucre trop élevé dans le sang), de nausées, de vomissements, d'une déshydratation, d'une perte de poids rapide ou d'une acidocétose. L'acidocétose est une affection qui consiste en une accumulation dans le sang de substances appelées « corps cétoniques » et qui peut provoquer un pré-coma diabétique. Les symptômes sont plus particulièrement une douleur à

l'estomac, une respiration ayant une odeur fruitée

Veuillez noter le risque pa

Metformine Win peut provoquer l'acidose lactique, en particulier si le risque d'acidose lactique est élevé. Les symptômes d'acidose lactique sont des vomissements, des crampes musculaires, une sensation de malaise et des difficultés à respirer. Si vous avez peut-être besoin d'être traité, arrêtez tout de suite et demandez immédiatement à un médecin.

Metformine Win à lui seul ne provoque pas trop de faiblesses. Cependant, si vous prenez d'autres médicaments pour traiter l'hypoglycémie (comme les sulfamides hydroxydés), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous prenez des médicaments pour traiter les faiblesses, des vertiges, des battements de cœur rapides, des troubles de la concentration, ou manger quelque chose pour sentir mieux.

Interactions avec d'autres médicaments

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Si vous devez recevoir une injection de circulation sanguine, par exemple pour vous devrez arrêter de prendre Metformine (voir la rubrique « Veillez à ce que... ». Prévenez votre médecin si vous prenez les médicaments suivants. Il pourra alors évaluer la glycémie ou d'ajuster la dose de Metformine.

Metformine Win®

Tablette de metformine

500mg 850mg 1000mg



19.90

* Ce médicament

quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien

Dans cette notice :

- Qu'est-ce que Metformine Win, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Metformine Win, comprimé pelliculé ?
- Comment prendre Metformine Win, comprimé pelliculé ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver Metformine Win, comprimé pelliculé ?
- Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE Metformine Win, comprimé pelliculé ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

Metformine Win contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

Indications thérapeutiques

Associé à un régime alimentaire adéquat, ce médicament est un antidiabétique oral destiné au traitement du diabète de type 2.

- Chez l'adulte, il peut être prescrit seul ou en association avec un autre antidiabétique oral ou l'insuline.
- Chez l'enfant de plus de 10 ans et l'adolescent : il peut être prescrit seul ou en association avec l'insuline.

Metformine Win 1000 mg peut remplacer deux comprimés dosés à 500 mg de metformine lorsque le traitement nécessite une dose de 2 ou 3 grammes par jour de metformine.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE Metformine Win, comprimé pelliculé ?

Contre-indications

Ne prenez jamais Metformine Win :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir « Que contient Metformine Win » dans la rubrique 6. « Informations supplémentaires »).
- Si vous avez des problèmes liés à vos reins ou votre foie.
- Si vous avez un diabète non contrôlé, s'accompagnant par exemple d'une hyperglycémie sévère (taux de sucre trop élevé dans le sang), de nausées, de vomissements, d'une déshydratation, d'une perte de poids rapide ou d'une acidocétose. L'acidocétose est une affection qui consiste en une accumulation dans le sang de substances appelées « corps cétoniques » et qui peut provoquer un pré-coma diabétique. Les symptômes sont plus particulièrement une douleur à

l'estomac, une respiration rapide et profonde, une odeur fruitée inhabituelle.

- Si vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), persistante ou sévère, ou si vous avez vomi plusieurs fois.

entrainer des problèmes de reins qui peuvent être graves (voir « Faites attention avec Metformine Win »). Si vous avez une infection grave, par exemple une infection urinaire, une infection des voies urinaires, ou une infection des reins. Des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger. Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous. Si vous prenez un traitement contre l'insuline ou une crise cardiaque, il peut entraîner une acidocétose. Si vous avez une infection grave, par exemple une infection urinaire, une infection des voies urinaires, ou une infection des reins. Des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger.

- Si vous consommez beaucoup d'alcool.
- Si l'un des cas ci-dessus s'applique à vous, commencez à prendre ce médicament.

Veillez à demander conseil à votre médecin :

- vous devez passer un examen radiographique ou une échographie.
 - l'injection d'un produit de contraste à base d'iode.
 - vous devez subir une intervention chirurgicale.
- Vous devez arrêter de prendre Metformine Win si vous devez faire des examens ou interventions chirurgicales. Votre médecin ou pharmacien vous donnera des instructions de votre traitement pendant ces examens.

Précautions d'emploi; mises en garde spéciales

Faites attention avec Metformine Win :

Veillez noter le risque particulier suivant.

Metformine Win peut provoquer une complication connue sous le nom d'acidose lactique, en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. L'acidose lactique est également accrue en cas de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool. Les symptômes d'acidose lactique sont des vomissements, des maux de ventre, des crampes musculaires, une sensation de mal-être généralisé et des difficultés à respirer. Si vous vous trouvez dans l'un de ces cas, vous devrez peut-être être hospitalisé et recevoir un traitement car l'acidose lactique peut être mortelle. Arrêtez tout de suite de prendre Metformine Win si vous vous trouvez dans l'un de ces cas.

Metformine Win à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (sang trop bas). Cependant, si vous prenez Metformine Win avec d'autres médicaments pour traiter le diabète, il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes de faiblesses, des vertiges, une augmentation des battements de cœur rapides, des troubles de la vision, de la concentration, de la fatigue ou de la faim, arrêtez tout de suite de prendre Metformine Win et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

Interactions avec d'autres médicaments

Prise ou utilisation d'autres médicaments :

Si vous devez recevoir une injection de produit de contraste dans le sang, par exemple pour un examen radiographique, vous devrez arrêter de prendre Metformine Win un certain temps avant l'examen (voir la rubrique « Veillez à demander conseil à votre médecin »). Si vous prenez Metformine Win en association avec d'autres médicaments, il pourra alors être nécessaire de faire des ajustements de dose ou de glycémie ou d'ajuster la dose de Metformine Win :

TOBREX 0,3 %, collyre en solution

Tobramycine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Il contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il peut leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE TOBREX 0,3 %, collyre en solution ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER TOBREX 0,3 %, collyre en solution ?
3. COMMENT UTILISER TOBREX 0,3 %, collyre en solution ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER TOBREX 0,3 %, collyre en solution ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE TOBREX 0,3 %, collyre en solution ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Ce médicament contient un antibiotique de la famille des aminosides: la tobramycine.

TOBREX 0,3 %, collyre en solution est indiqué dans le traitement local de certaines infections de l'œil dues à des bactéries pouvant être combattues par cet antibiotique: conjonctivites, kératites (inflammation de la cornée d'origine bactérienne) et ulcères de la cornée.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER TOBREX 0,3 %, collyre en solution ?

TOBREX 0,3 %, collyre

suivants:

talement à la tobramycine

le médecin.

LOT: M19006
EXP: DEC 2021
PPV: 45,50 DH

Dénomination du médicament :
Cataflam® 25 mg
Dragées. Boîte de 20
Cataflam® 50 mg
Dragées. Boîtes de 10 & 20
Diclofénac potassique

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

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

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

Cataflam contient le sel potassique du diclofénac, un composé non stéroïdien qui se caractérise par ses propriétés analgésiques et anti-inflammatoires.

La prise de Cataflam soulage les symptômes d'une inflammation tels que douleur et gonflement en bloquant la synthèse des molécules (prostaglandines) responsables de l'inflammation, de la douleur et de la fièvre. Ce médicament ne peut cependant pas en soigner les causes. L'effet du médicament se manifeste dans l'espace de 30 minutes. Cataflam est utilisé sur prescription médicale dans le traitement de courte durée (maximum 1 semaine) des affections aigües suivantes, dans les cas où un effet rapide est recherché :

- inflammations et douleurs après une blessure (p.ex. entorse, élongations),
- inflammations et douleurs après une intervention chirurgicale orthopédique ou dentaire, douleurs et inflammations en gynécologie
- crises de migraine avec ou sans aura,
- syndromes douloureux du dos et des cervicales, rhumatisme

 NOVARTIS

en automédication!) en particulier si vous prenez un des médicaments suivants:

du lithium ou un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (ISRS), (médicaments pour le traitement de la dépression), de la digoxine (médicament contre les problèmes cardiaques), des diurétiques (médicaments destinés à augmenter le volume des urines), des inhibiteurs de l'ECA ou des bêtabloquants (médicaments contre l'hypertension artérielle et les problèmes cardiaques), d'autres anti-inflammatoires, comme l'acide acétylsalicylique ou l'ibuprofène, des corticostéroïdes, des médicaments destinés à fluidifier le sang (anticoagulants), des médicaments (p. ex. metformine) utilisés pour le traitement du diabète, excepté l'insuline, du méthotrexate (lors d'arthrite et de cancer), de la cyclosporine ou du tacrolimus (en cas de transplantation d'organe), du triméthoprime (en cas d'infections urinaires), des antibiotiques du groupe des quinolones (certains médicaments employés en cas d'infections), du voriconazole (un médicament utilisé pour le traitement d'infections fongiques), phénytoïne (un médicament utilisé pour le traitement des crises épileptiques) ou rifampicine (antibiotique utilisé pour le traitement d'infections bactériennes).

Cataflam peut atténuer les signes d'une infection (par ex. les céphalées ou une température corporelle élevée) et compliquer ainsi la mise en évidence et le traitement convenable de l'infection.

Dans de très rares cas, de graves réactions allergiques (par ex. une éruption) peuvent survenir chez les patients traités par Cataflam ou également par d'autres médicaments anti-inflammatoires. Informez donc immédiatement votre médecin si une telle réaction apparaît chez vous. La prudence s'impose chez les patients âgés, notamment chez les patients âgés fragiles ou d'un faible poids corporel, susceptibles de réagir de manière plus sensible aux effets de Voltaren® ou Cataflam et qui ne devront donc prendre, par mesure de précaution, que la dose minimale efficace.

Les comprimés pelliculés de Cataflam contiennent du saccharose. Si vous savez que vous avez une intolérance à certains sucre, informez-en votre médecin avant de prendre le médicament.

Grossesse

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez une grossesse, vous ne pouvez prendre Cataflam qu'après en avoir discuté avec votre médecin. Cataflam ne doit pas être pris pendant le dernier trimestre de la grossesse.

Allaitement

LOT: N02
PER: 03-2022
PPU: 91,00 DH

CHOLESTIN®

simvastatine (D.C.I.)

Composition qualitative

Chaque comprimé contient

	CHOLESTIN® 10 mg	CHOLESTIN® 20 mg	CHOLESTIN® 40 mg
simvastatine (D.C.I.)	10 mg	20 mg	40 mg
Lactose	65,73 mg	131,46 mg	262,92 mg
Excipients	Q.S.	Q.S.	Q.S.

1. C'EST QUOI CHOLESTIN® ET POURQUOI L'UTILISE -T- ON ?

Forme pharmaceutique, groupe pharmaco-thérapeutique :

La simvastatine est un inhibiteur de la hydroxyméthylglutaryl co-enzyme A (HMG-CoA) réductase. La simvastatine diminue le niveau sanguin du cholestérol LDL et des substances grasses appelées triglycérides, et augmente le niveau du cholestérol HDL.

Indications thérapeutiques :

Ce médicament est utilisé pour réduire l'excès de cholestérol existant dans le sang. Le cholestérol peut provoquer des cardiopathies coronariennes par obstruction des vaisseaux sanguins qui transportent l'oxygène et nutriments au cœur. Cette obstruction, ou endurcissement des artères se nomme athérosclérose. L'athérosclérose peut causer une douleur thoracique (angine de poitrine) et un infarctus du myocarde.

Si vous souffrez d'une cardiopathie coronarienne, votre médecin vous prescrit CHOLESTIN® pour diminuer le risque d'une attaque cardiaque ou d'un accident cérébro-vasculaire et réduire le risque de vous soumettre à une intervention chirurgicale pour augmenter le débit sanguin du cœur. CHOLESTIN® retarde également la progression de l'athérosclérose et diminue le développement d'une nouvelle athérosclérose.

2. AVANT DE PRENDRE CHOLESTIN®

Contre-indications :

Ne prenez pas CHOLESTIN® :

- Si vous avez une allergie connue au produit.
- Si vous souffrez d'une maladie hépatique (du foie) active diagnostiquée
- Si vous prenez déjà du mibefradil, un médicament pour le traitement de l'hypertension et de l'angine de poitrine.
- Si vous prenez des médicaments destinés à traiter certaines infections à champignons par voie orale (itraconazole, kéroconazole) ;
- Si vous êtes enceinte ou en période d'allaitement.

Précautions d'emploi, mises en garde spéciales

Utilisez CHOLESTIN® avec précaution :

- si vous consommez des quantités importantes d'alcool
- si vous avez des antécédents de maladie hépatique.

Informez votre médecin de tous vos problèmes de santé antécédents et actuels.

- Il est recommandé de ne pas administrer ce médicament aux enfants.
- Pour aider à la réussite de votre traitement, vous devez suivre le régime diététique qui vous est prescrit par votre médecin.

- Votre médecin vous fera faire un bilan hépatique avant et pendant votre traitement.

- Signaler immédiatement à votre médecin traitant toute douleur ou faiblesse musculaire

- Si vous présentez une maladie métabolique : galactosémie congénitale, syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, déficit en lactase, vous ne devez pas prendre ce médicament (sa formule renferme du lactose).

Emploi chez la femme enceinte ou allaitant

Grossesse :

Les femmes en âge de procréation doivent prendre CHOLESTIN® uniquement quand il est improbable qu'elles tombent enceintes. En cas de grossesse survenue en cours de traitement, vous devez interrompre le traitement et consulter immédiatement votre médecin traitant.

Allaitement :

Si vous allaitez, vous ne devez pas prendre la simvastatine.

Effets sur la capacité de conduire ou d'utiliser des machines

Selon les données disponibles jusqu'à ce jour, la simvastatine n'altère pas la capacité de conduire des véhicules ou de manier des machines dangereuses.

Interactions médicamenteuses

Informez votre médecin ou votre pharmacien, si vous prenez, ou si vous avez pris récemment d'autres médicaments y compris ceux pris en automédication.

Il est nécessaire que votre médecin sache si vous prenez la ciclosporine, le mibefradil, des anticoagulants (comme la warfarine, le fenprocoumon ou l'acénocoumarol), des agents antifongiques (comme l'itraconazole, ou le kéroconazole), des médicaments traitant une infection par le VIH, des dérivés d'acide fibrique (comme le bezafibrate, le fénfibrate et le gemfibrozyle), des antibiotiques (erythromycine, clarithromycine), la néfazodone (un antidépresseur), ou des doses élevées (> 1 g/jour) de niacine ou d'acide nicotinique.

Il faut noter que la consommation de jus de pamplemousse est déconseillée pendant le traitement par CHOLESTIN®.

FLUOSEPT

فليوسابت

محلول لنظافة الفم

15,00

QUE FLUORÉE
LA _____
ALVÉOLAIRE
DES _____
ENTAIRES

nérales diathésiques de la pyorrhée
elle traiter localement l'infection pour
les gencives et consolider les dents.

C'est le but que recherche la dentiste à son cabinet, par les méthodes de curetage, d'excisions, etc.

A côté de ce traitement chirurgical, une thérapeutique médicale s'efforcera de :

- Détartrer la denture
- Désinfecter la cavité buccale ;
- Lutter contre l'arthritisme alvéolaire

Ces trois conditions sont les objectifs du FLUOSEPT, solution de bifluorure d'ammonium et de salicylate de benzyle.

Le tartre est, pour une bonne part, à l'origine de la pyorrhée. Il importe de le faire disparaître et d'en éviter le retour, le bifluorure d'ammonium, grâce à sa propriété de dégager facilement du gaz fluorhydrique, possède le pouvoir de dissocier le tartre en transformant peu à peu les phosphates et carbonates qui le composent, en fluorure, dont l'adhérence à l'émail est relativement faible. Ainsi dissocié, le tartre tend à disparaître et tombe sous le brossage.

Le gaz fluorhydrique naissant constitue également un microbicide aisément diffusible qui, de ce fait, agit jusque dans les culs-de-sac péridentaires et permet la désinfection des clapiers. Il tanne les gencives tuméfiées, fongueuses et saignantes. Sous son action, les muqueuses se décongestionnent et se raffermissent. Les dents se consolident dans leurs alvéoles, la suppuration diminue, puis tarit.

BISPIPAZOLE

Métronidazole 250 mg

PPV: 79DH90
PER: 04/21
LOT: I846

Notice avant de prendre ce médicament.
Avant votre traitement.

Si vous avez des doutes, demandez plus d'informations

Prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, car cela pourrait lui être nocif.

Si vous avez des doutes, demandez plus d'informations.

COMPOSITION :

Spiramycine	1,5 MUI
Métronidazole	250 mg
Excipients Q.S.P	1 comprimé pelliculé

FORME PHARMACEUTIQUE :

Comprimé pelliculé, boîte de 15.

Liste I (tableau A).

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament contient deux antibiotiques : la spiramycine de la famille des macrolides, et le métronidazole de la famille des imidazolés.

- Il est utilisé dans le traitement curatif et préventif des infections de la bouche et des dents notamment, abcès dentaires, phlegmons, gingivites, stomatites, infections des glandes salivaires, complications infectieuses locales pouvant survenir après une chirurgie odontostomatologique.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas :

- d'allergie aux imidazolés et/ou aux macrolides
- de traitement par le disulfirame
- d'intolérance au gluten
- chez l'enfant de moins de 15 ans.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

- Mises en garde

- Interrompre le traitement en cas d'ataxie, de vertiges, de confusion mentale.
- Tenir compte du risque d'aggravation de l'état neurologique chez les malades atteints d'affections neurologiques centrales et périphériques sévères, fixées ou évolutives.
- Eviter les boissons alcoolisées pendant le traitement.
- Possibilité de réactions allergiques.
- Ne pas associer au disulfirame et à certains anticoagulants.



Siccaprotect® Collyre

Dexpanthénol et Alcool polyvinyle

Présentation:

Collyre: Flacon compte-gouttes de 10 ml

Composition:

	Par ml
- Dexpanthénol	30 mg
- Alcool polyvinyle	14 mg

Excipients:

Phosphate monopotassique, phosphate dipotassique, eau pour préparations injectables.

Excipient à effet notoire:

Chlorure de benzalkonium.

Mode d'action:

Larme artificielle

Indications:

Traitements symptomatiques du dessèchement cornéen et conjonctival suite à des troubles de la sécrétion lacrymale dus soit à une affection topique ou systémique soit à une fermeture insuffisante de la paupière.

Humidification des lentilles de contact dures lors de l'utilisation.

Contre-indications:

Hypersensibilité à l'un des composants.

Précautions d'emploi:

Le collyre Siccaprotect® ne doit pas être appliqué lors du port de lentilles de contact souple (hydrophiles). Les lentilles de contact souples doivent être enlevées avant l'instillation du collyre Siccaprotect® et ne doivent être remises que 15 minutes plus tard.

Posologie et mode d'administration:

Instiller 6 gouttes par jour dans le cul-de-sac conjonctival.

Le collyre Siccaprotect® est à instiller dans le cul-de-sac conjonctival. Pour cela incliner la tête légèrement en arrière, regarder vers le haut et éloigner la paupière inférieure de l'œil. Faire tomber une goutte dans le cul-de-sac conjonctival en appuyant légèrement sur le flacon. L'ouverture du flacon ne doit pas entrer en contact avec l'œil. Fermer doucement l'œil après l'instillation. Refermer le flacon immédiatement après usage.

Conservation:

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation indiquée en clair sur l'emballage.

A utiliser dans les 6 semaines après ouverture du flacon.

Bien refermer le flacon après usage.

Ne pas stocker à plus de 25°C.

L'information complète et détaillée sur ce médicament est à la disposition de votre médecin et de votre pharmacien.

Ne pas laisser à la portée des enfants!

Date de révision:

Octobre 2015.

Fabriquant:

URSAPHARM Arzneimittel GmbH

Industriestraße, 66129 Saarbrücken, Allemagne

Exploitant:

Laboratoires STERIPHARMA

Z.I Lina n° 347 Sidi Maârouf, Casablanca - MAROC

Tel.: 0 02 12 22 97 20 89, Fax: 0 02 12 22 97 20 56

Amine Tahiri. Pharmacien Responsable

