

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR 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.

Biologie 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.

Educations :

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.

Prothèse 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



MUPRAS
Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

Déclaration de Maladie

N° P19- 0025096

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 8088 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : SAHMAOUI NEUR EDDINE

Date de naissance : 05/10/1988 SAHMAOUI SAMILA

Adresse :

Tél. : 0522 53 46 28 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation :

Nom et prénom du malade : Age :

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

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
21/9/15	CA		150,00	
08/9/15	CA		1,1	

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie Ouled Hriz Bd. Mohamed V, Berrechid Tél: 0522 33 73 51 N°PS: 062047295	21/09/2019	308,30
Pharmacie Ouled Hriz 4, Bd. Mohamed V, Berrechid Tél: 0522 33 73 51	28/09/2019	215,10

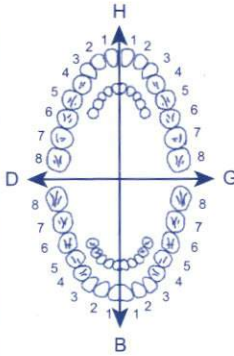
ANALYSES - RADIOGRAPHIES			
Gachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
Ed, Mohammed V, BERRECHIDJ Tél 05 22 23 11 11	24/11/19 2026-263	B 5004	1355,36

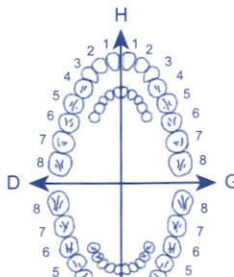
[illegible]

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 canalaires, ainsi que le bilan

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient		
				Coefficent DES TRAVAUX	
				MONTANTS DES SOINS	
				DEBUT D'EXECUTION	
			FIN D'EXECUTION		

O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE		
	<div><div><div>H</div><div>2553341221433552</div><div>0000000000000000</div><div>D-----G</div><div>0000000000000000</div><div>3553341111433553</div><div>B</div></div></div>		Coefficent DES TRAVAUX
	[Création, remont, adjonction]		
	Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		
			MONTANTS DES SOINS
			DATE DU DEVIS

DOCTEUR Mouna TAMIM

Omnipraticienne

Echographie

Médecine du Travail

Diplômée de l'Université

de Rennes en France

ICE : 002027784000027



الدكتورة منى تميم

الطب العام

الفحص بالصدى

طب الشغل

حاصلة على الدبلوم

من جامعة "رين" بفرنسا

INPE 061173340

Berrechid le : 21-09-19 برشيد في

Schmaoui Tamim

1) Neocur 18

2) Polygyn 18

10 keles lesm

3) Megafon 18

4) Alesin 18

à l'usage
familial
de keles

5) Citac 150

41 Rue Tariq Ibnou Ziad 1er étage Berrechid - Tel : 0522.32.44.55 - GSM : 0676.45.48.49

المجموع : 0522.32.44.55 - الهاتف : 0676.45.48.49 - GSM : 0676.45.48.49

DOCTEUR Mouna TAMIM

Omnipraticienne

Echographie

Médecine du Travail

Diplômée de l'Université

de Rennes en France

ICE : 002027784000027



الدكتورة منى تميم

الطب العام

الفحص بالصدى

طب الشغل

حاصلة على الدبلوم

من جامعة "رين" بفرنسا

INPE 061173340

برشيد في : 28-09-19 Berrechid le :

Sahmaou Tamim

86,00 1) Actyl

18/8 Pch
13
AS

57,10

2) Poxin
1 Sachet

Amiod
Bemilium
lu Repa

72,00

3) ADDITIVA multivit

215,10

18/8 Combu

EFITAC® 150 mg, 300 mg

Comprimés effervescents

Composition :

EFITAC 150 mg : Ranitidine (DCI) 150 mg

EFITAC 300 mg : Ranitidine (DCI) 300 mg

Excipients : q.s.p

Excipients à effets :

012019
01/22
76,00 D

symptômes rénaux

☐ Si l'un des effets
parlez-en à votre

EFITAC 150 mg

Ranitidine

20 comprimés effervescents



6 118000 340027

ndre ce médicament.

andez plus d'informations à votre médecin ou à votre

donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de

ez un effet indésirable non mentionné dans cette notice,

Classe pharmacothérapeutique :

ANTAGONISTE DES RECEPTEURS H₂. (A : appareil digestif et métabolisme)

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

EFITAC 150mg :

Les indications thérapeutiques de la spécialité pharmaceutique EFITAC® 150 mg comprimés effervescents seront limitées à :

- Ulcère gastrique ou duodénal évolutif
- Œsophagite par reflux gastro-œsophagien
- Syndrome de Zollinger-Ellison
- Traitement d'entretien de l'ulcère duodénal

EFITAC 300mg :

Les indications thérapeutiques de la spécialité pharmaceutique EFITAC® 300 mg comprimés effervescents seront limitées à :

- En association à une bithérapie antibiotique, éradication de *Helicobacter pylori* en cas de maladie ulcéreuse gastro-duodénale (après preuve endoscopique de lésion et de l'infection)
- Ulcère gastrique ou duodénal évolutif
- Œsophagite par reflux gastro-œsophagien
- Syndrome de Zollinger-Ellison

Contre-indications :

Allergie à la ranitidine.

Allergie à l'un des composants.

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

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales :

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Mises en garde :

Prévenez votre médecin en cas d'antécédent de porphyrie.

L'administration de ce médicament peut favoriser le développement bactérien dans l'estomac par diminution de l'acidité gastrique.

Précautions d'emploi :

Utilisez ce médicament AVEC PRECAUTION en cas d'insuffisance rénale ou hépatique sévère, en particulier chez le sujet âgé.

En cas de régime désodé ou hyposodé, tenir compte de la teneur en sodium.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Interactions avec d'autres médicaments :

Les antiacides peuvent diminuer l'effet de la ranitidine, il convient d'espacer les prises de 2 heures entre les deux médicaments.

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

Grossesse et allaitement :

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

Par mesure de précaution, il convient d'éviter ce médicament au cours de l'allaitement.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Posologie :

Maladie ulcéreuse gastro-duodénale :

soit, en présence de *Helicobacter pylori*, 1 comprimé effervescent à 300 mg matin et soir associé à deux antibiotiques, pendant 14 jours, suivis par 1 comprimé effervescent à 300 mg par jour pendant 2 à 4 semaines supplémentaires ;

soit 1 comprimé effervescent à 300 mg par jour pendant 4 à 6 semaines.

Megasfon®

Phloroglucinol, Triméthylphloroglucinol



consommation ni prescription d'un médecin.

Si les symptômes persistent, s'ils s'aggravent ou si de nouveaux symptômes apparaissent, demandez l'avis de votre pharmacien ou de votre médecin.

Cette notice est faite pour vous aider à bien utiliser ce médicament. Gardez-la, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

NE LAISSEZ PAS CE MÉDICAMENT À LA PORTEE DES ENFANTS

PRESENTATION

MEGASFON® 80 mg et 160 mg, comprimés orodispersibles boîte de 10 et 20.

MEGASFON® 150 mg / 150 mg, suppositoires, boîte de 8.

COMPOSITION

Substance actives : Phloroglucinol, Triméthylphloroglucinol

MEGASFON® 80 mg contient 80 mg de Phloroglucinol hydraté par comprimé orodispersible

MEGASFON® 160 mg contient 160 mg de Phloroglucinol hydraté par comprimé orodispersible

MEGASFON® suppositoires contient 150 mg de Phloroglucinol hydraté et 150 mg de Triméthylphloroglucinol par suppositoire.

Excipients : qsp 1 comprimé orodispersible ou 1 suppositoire.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

ANTISPASMODIQUE MUSCULOTROPE

MEGASFON® appartient à une classe de médicaments appelés antispasmodiques. Il agit contre les spasmes (contractions).

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

MEGASFON® est indiqué dans les traitements suivants :

- Traitement symptomatique des douleurs liées aux troubles fonctionnels du tube digestif et des voies biliaires.

- Traitement des manifestations spasmodiques et douloureuses aiguës des voies urinaires : coliques néphrétiques.

- Traitement symptomatique des manifestations spasmodiques douloureuses en gynécologie.

- Traitement adjuvant des contractions au cours de la grossesse en association au repos.

CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais MEGASFON® si vous êtes allergique (hypersensible) au phloroglucinol ou triméthylphloroglucinol à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

Ne prenez jamais MEGASFON® comprimés orodispersibles en cas de phénylcétonurie (maladie héréditaire dépistée à la naissance), en raison de la présence d'aspartam. EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Faites attention avec MEGASFON®.

L'association du phloroglucinol avec des antalgiques majeurs tels que la morphine ou ses dérivés doit être évitée en raison de leur effet spasmogène.

L'utilisation de MEGASFON®, comprimés orodispersibles est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares). EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

NE JAMAIS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS.

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS

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.

INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS ET LES BOISSONS

Sans objet.

INTERACTIONS AVEC LES PRODUITS DE PHYTOTHERAPIE OU THERAPIES ALTERNATIVES

Sans objet.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse

Si vous êtes une femme enceinte, vous devez demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant de prendre ce médicament. L'utilisation de MEGASFON® ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire.

Allaitement

L'utilisation de MEGASFON® est déconseillée chez la femme qui allaite.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

SPORTIFS

Sans objet.

EFFETS SUR L'APTITUDE A CONDUIRE DES VEHICULES OU A UTILISER DES MACHINES

Sans objet.

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

MEGASFON® comprimés orodispersibles : Lactose, aspartam.

POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION

Posologie

MEGASFON® 80 mg comprimés orodispersibles :

Chez l'adulte, la posologie usuelle est de 2 comprimés orodispersibles par jour, à prendre au moment de la crise, à renouveler en cas de spasmes importants.

Chez l'enfant, 1 comprimé orodispersible 2 fois par jour.

MEGASFON® 160 mg comprimés orodispersibles, est RESERVE A L'ADULTE.

Prenez 1 comprimé orodispersible, au moment de la crise. Renouvelez en cas de spasmes importants en respectant un intervalle minimum de 2 heures entre chaque prise sans dépasser 3 comprimés de MEGASFON® 160 mg par jour.

MEGASFON® suppositoires : 3 suppositoires par 24 heures.

Mode et voies d'administration, Fréquence d'administration

MEGASFON® comprimés orodispersibles : Voie orale.

Chez l'adulte, le comprimé est à dissoudre dans un verre d'eau ou le laisser fondre sous la langue pour obtenir un effet rapide.

Chez l'enfant, le comprimé est à dissoudre dans un verre d'eau.

MEGASFON® suppositoires : Voie rectale.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

SURDOSAGE

Si vous avez pris plus de MEGASFON® que vous n'auriez dû, consultez votre médecin.

INSTRUCTIONS EN CAS D'OMISSION D'UNE OU DE PLUSIEURS DOSES

Si vous oubliez de prendre MEGASFON® ne prenez pas double dose pour compenser celle que vous auriez oublié de prendre.

RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Sans objet.

EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, MEGASFON® est susceptible d'avoir des effets indésirables bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Dans certains cas, une allergie peut survenir.

Vous reconnaîtrez les signes d'une allergie :

- par des boutons et/ou des rougeurs sur la peau, prurit,
- par un brusque gonflement du visage et du cou (oedème de Quincke),
- ou par un malaise brutal dû à une chute de la pression artérielle (choc anaphylactique).

CONSERVATION

MEGASFON® comprimés orodispersibles : A conserver à une température ne dépassant pas +30 °C et à l'abri de l'humidité.

MEGASFON® suppositoires : A conserver à une température ne dépassant pas +25 °C. Ne pas laisser à la portée des enfants.

CONDITIONS DE DELIVRANCE

Sans objet.

PEREMPTION

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur le conditionnement extérieur.

DATE DE REVISION DE LA NOTICE

Décembre 2016

PHARMA 5
Laboratoires Pharma 5
21 Rue des Asphodèles - Casablanca - Maroc
Site de fabrication: Zone Industrielle Ouled Saleh - Bouskoura - Maroc
Yasmine LAHLOU FILALI - Pharmacien Responsable

F209010/03

NEOCIP 250 et 500 mg

Chlorhydrate de Ciprofloxacine



NEOCIP 500 mg

10 comprimés pelliculés



6 118000 050308

LOT: 087

PER : NOV 2021

PPV : 74 DH 80

... notice avant de prendre ce médicament.

... in de la relire.

... un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

... prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

... ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

... 250 ou 500 mg.

... 291,08 ou 582,138 mg).

... se microcristalline ; Povidone ; Stéarate de magnésium ; Silice colloïdale ; HPMC E-15 ; Dioxyde de titane ; Talc ; Propylène glycol ; Polyéthylène glycol ; Alcool

... ntations

... mg, Boîte de 10.

... mg, Boîte de 10.

... ue

... de synthèse à large spectre d'activité antibactérienne, appartenant à la famille des fluorquinolones. Son activité est fortement bactéricide par inhibition de l'ADN-gyrase

... l'ADN chromosomique bactérien.

Chez l'adulte

NEOCIP est utilisé chez l'adulte pour traiter les infections suivantes:

- Infections des voies respiratoires basses dues à des bactéries à Gram négatif
- Exacerbations de broncho-pneumopathie chronique obstructive
- Infections broncho-pulmonaires en cas de mucoviscidose ou de bronchectasie

LABORATOIRES PHARMACEUTICAL INSTITUTE
BP 4491 - 12100 Ain El Aouda - MAROC
Ph. PHARMACIEN RESPONSABLE : Maria SEDRATI

13. Conservation :
A conserver à une température ≤ 30°C
Ne pas laisser à la portée des enfants
Tableau A (Liste I)
Mai 2013

12. Surdosage :
En cas de surdosage, contacter le Centre Anti-Poison du Maroc (0537 68 64 64).

11. Conduite de véhicules et utilisation de machines :
NEOCIP peut abaisser votre niveau de vigilance. Des effets indésirables neurologiques peuvent se produire. Par conséquent, soyez très prudent lors de la conduite d'un véhicule ou de l'utilisation de machines. En cas de doute, parlez-en à votre médecin.

L'administration de ce médicament est contre-indiquée en cas d'allaitement car la ciprofloxacine passe dans le lait maternel et pourrait nuire à la santé de votre enfant.
NEOCIP pendant la grossesse. Si vous envisagez une grossesse ou si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin.

Brexin® 20 mg
Piroxicam β -cyclodextrine

10 sachets
PROMOPHARM s.a.



6 178000 240174

PER JAN. 22
PPV 570410

57,10

BREXIN®

Piroxicam Bêta-cyclodextrine

Comprimés sécables	Suppositoires	Sachets
20 mg	20 mg	20 mg
comprimé Lactose	1 suppositoire	1 sachet Aspartam et Sorbitol

oxicams.

gus et chroniques.

Contre-indications :

- Antécédents d'allergie ou d'asthme déclenchés par la prise de piroxicam, de substances d'activité proche telles que autres AINS ou l'Aspirine.
- Hypersensibilité à l'un des constituants.
- Ulcère gastroduodénal en évolution, insuffisance hépatocellulaire sévère ou insuffisance rénale sévère.
- Enfants de moins de 15 ans.
- Phénylcétonurie du fait de la présence de l'Aspartam dans les sachets.
- Association avec les anticoagulants oraux, autres AINS, héparine, lithium, méthotrexate et ticlopidine.
- En cas de grossesse et d'allaitement.

Effets indésirables :

Effets gastro-intestinaux : anorexie, pesanteurs épigastriques, nausées, vomissements, constipation, douleurs abdominales, flatulences, diarrhées, ulcères.

Réactions d'hypersensibilité : dermatologiques, respiratoires et générales.

Effets sur le système nerveux central : céphalées, somnolences et vertiges.

Précautions d'emploi :

En cas d'hémorragie gastro-intestinale ou d'une manifestation cutanée ou muqueuse, interrompre immédiatement le traitement et consulter votre médecin.

Ce médicament sera administré avec prudence et sous surveillance particulière chez les malades ayant des antécédents digestifs.

L'attention doit être attirée chez les conducteurs et utilisateurs de machines sur la possibilité de vertiges et de somnolence.

Mode d'emploi et posologie :

Se conformer à la prescription médicale.

La posologie usuelle est de 20 mg par jour en une seule prise jusqu'à disparition des symptômes.

Formes et autres présentations :

- BREXIN® 20 mg - Boîte de 10 et 20 comprimés effervescents
- BREXIN® 20 mg - Boîte de 20 comprimés sécables
- BREXIN® 20 mg - Boîte de 10 suppositoires
- BREXIN® 20 mg - Boîte de 10 sachets

Liste I (Tableau A)

PROMOPHARM S.A.

Z.I. du Sahel, Had Soualem - Maroc
S/L CHIESI FARMACEUTICI S.p.A.

huile de soja hydrogénée.

3 COMPOSÉS POLYGYNAX, capsule vaginale ?

MAPHAR
POLYGYNAX 12 capsules vaginales
Km 10, route Côtière 111 - Quartier Industriel, Zenata
Ain Sebaïa Maroc
P.R.V. : 670H40



6 118001 183739

67,40

du vagin le soir pendant 12 jours.

tion

osition allongée. La façon la plus facile de
du dos, les genoux repliés et écartés.

Conseils pratiques :

- afin de ne pas contaminer votre entourage, utiliser votre propre linge de toilette (gant, serviette),
- porter des sous-vêtements en coton,
- éviter les douches vaginales,
- éviter de porter des tampons internes pendant le traitement,
- ne pas interrompre le traitement pendant les règles,
- votre médecin pourra traiter également votre partenaire sexuel, afin d'éviter qu'il ne vous recontamine.

Si vous avez utilisé plus de POLYGYNAX, capsule vaginale que vous n'auriez dû :

Une administration excessive et prolongée pourra entraîner des effets systémiques (auditifs et rénaux) notamment chez les insuffisants rénaux. Un emploi prolongé expose également à un risque accru d'eczéma allergique.

POLYGYNAX®

VAGINAL CAPSULE

Neomycin sulfate, Polymyxin sulfate, Nystatin

Read all of this leaflet carefully before you start taking this medicine because it contains important information for you.

QUE SAVOIR SUR LES ANTIBIOTIQUES ?

Les antibiotiques sont efficaces pour combattre les infections dues aux bactéries. Ils ne sont pas efficaces contre les infections dues aux virus. Aussi, votre médecin a choisi de vous prescrire cet antibiotique parce qu'il convient précisément à votre cas et à votre maladie actuelle. Les bactéries ont la capacité de survivre ou de se reproduire malgré l'action d'un antibiotique. Ce phénomène est appelé résistance : il rend certains traitements antibiotiques inactifs.

La résistance s'accroît par l'usage abusif ou inapproprié des antibiotiques. Vous risquez de favoriser l'apparition de bactéries résistantes et de retarder votre guérison ou même de rendre inactif ce médicament, si vous ne respectez pas :

- la dose à prendre,
- les moments de prise,
- et la durée de traitement.

En conséquence, pour préserver l'efficacité de ce médicament :

- 1) N'utilisez un antibiotique que lorsque votre médecin vous l'a prescrit.
- 2) Respectez strictement votre ordonnance.
- 3) Ne réutilisez pas un antibiotique sans prescription médicale même si vous pensez combattre une maladie apparemment semblable.
- 4) Ne donnez jamais votre antibiotique à une autre personne, il n'est peut-être pas adapté à sa maladie.
- 5) Une fois votre traitement terminé, rappelez à votre pharmacien toutes les boîtes entamées pour une destruction correcte et appropriée de ce médicament.

Precautions for use

Inform your doctor in case of renal insufficiency.
Do not to exceed the duration of treatment recommended by your doctor.


ADDITIVA

Multivitamines

+Minéraux
+Oligo-Éléments

Comprimés effervescents

Complément alimentaire,
n'est pas un médicament,
avec des édulcorants.

**Sans
Sucre**

Additiva
Complément

Pourquoi
notre organisme

Additiva

08-2021
L 2900503



4 026466 004907

Multivitamines + Minéraux + Oligo-éléments.
médicament, avec des édulcorants.

Oligo-éléments sont-ils si importants pour

Multivitamines + Minéraux + Oligo-éléments est un complément alimentaire précieux, constitué essentiellement de vitamines, de minéraux et d'oligo-éléments. Ces substances nutritives essentielles participent au fonctionnement de l'organisme humain. Une alimentation riche en vitamines, comme par exemple les produits au blé complet, les légumes et fruits frais, la viande et le poisson, de même que les produits laitiers et le soja, les noix et herbes fraîches, contient tout ce dont l'organisme humain a besoin.

En raison d'une alimentation déséquilibrée, de grand stress au travail et à la maison, de régimes ou d'un effort sportif important, un apport optimal en vitamines, minéraux et oligo-éléments n'est souvent plus assuré par l'alimentation à l'heure actuelle. Sont concernés en premier lieu les enfants et adolescents, les sportifs, les fumeurs et les personnes âgées.

Un principe général veut que plus l'alimentation est déséquilibrée et l'environnement agressif, plus il est difficile d'apporter à l'organisme une quantité suffisante en vitamines, minéraux et oligo-éléments.

Additiva Comprimés effervescents Multivitamines + Minéraux + Oligo-éléments contiennent des vitamines, des minéraux et des oligo-éléments combinés avec soin, lesquels assurent un apport quotidien suffisant. Un seul comprimé par jour apporte à votre organisme le complément nécessaire.

Un comprimé effervescent Additiva Multivitamines + Minéraux + Oligo-éléments apporte 100 % du besoin quotidien pour les 11 vitamines les plus importantes et quelques minéraux et oligo-éléments.

Dans le tableau suivant, nous vous présentons le rôle et les fonctions des vitamines, minéraux et oligo-éléments majeurs pour l'organisme.

Vitamines:

Vitamine A	Participe à la constitution et à l'entretien de la peau, des muqueuses, des yeux et de l'ossature et soutient la croissance.
Vitamine B1	Entre dans la composition de diverses enzymes du métabolisme des hydrates de carbone.
Vitamine B2	Élément entrant dans la composition des enzymes, important pour l'ensemble du métabolisme de l'organisme, en particulier pour le métabolisme protéinique et énergétique.
Vitamine B6	Intervient dans le métabolisme des acides aminés et participe à la synthèse de l'hémoglobine, pigment des globules rouges du sang.
Vitamine B12	Agit favorablement sur le métabolisme des lipides et des protéines.
Nicotinamide	Important en particulier pour la libération d'énergie dans l'organisme.
Acide pantothénique	Élément entrant dans la composition des enzymes, important pour la synthèse des acides gras ainsi que le métabolisme des acides gras, glucides et acides aminés.



Dr. Scheffler®

Compo

Piroxicam
(équiva
β-cyclo
Excipie
Excipients a effet ritore

LOT 19002

PER JAN. 22

PPV 57DH 10

REXIN
n Bêta-cyclode

cables Supp

1 sup

Brexin® 20 mg

Piroxicam β-cyclo-oxyimide

10 sachets
PROMOPHARM S.A.



6 118000 240174

Propriétés :

Anti-inflammatoire non stéroïdien du groupe des oxicams.

Indications :

- Traitement des états douloureux aigus.
- Traitement des rhumatismes inflammatoires aigus et chroniques.

Contre-indications :

- Antécédents d'allergie ou d'asthme déclenchés par la prise de piroxicam, de substances d'activité proche telles que autres AINS ou l'Aspirine.
- Hypersensibilité à l'un des constituants.
- Ulcère gastroduodénal en évolution, insuffisance hépatocellulaire sévère ou insuffisance rénale sévère.
- Enfants de moins de 15 ans.
- Phénylcétonurie du fait de la présence de l'Aspartam dans les sachets.
- Association avec les anticoagulants oraux, autres AINS, héparine, lithium, méthotrexate et ticlopidine.
- En cas de grossesse et d'allaitement.

Effets indésirables :

Effets gastro-intestinaux : anorexie, pesanteurs épigastriques, nausées, vomissements, constipation, douleurs abdominales, flatulences, diarrhées, ulcères.

Réactions d'hypersensibilité : dermatologiques, respiratoires et générales.

Effets sur le système nerveux central : céphalées, somnolences et vertiges.

Précautions d'emploi :

En cas d'hémorragie gastro-intestinale ou d'une manifestation cutanée ou muqueuse, interrompre immédiatement le traitement et consulter votre médecin.

Ce médicament sera administré avec prudence et sous surveillance particulière chez les malades ayant des antécédents digestifs.

L'attention doit être attirée chez les conducteurs et utilisateurs de machines sur la possibilité de vertiges et de somnolence.

Mode d'emploi et posologie :

Se conformer à la prescription médicale.

La posologie usuelle est de 20 mg par jour en une seule prise jusqu'à disparition des symptômes.

Formes et autres présentations :

BREXIN® 20 mg - Boîte de 10 et 20 comprimés effervescents

BREXIN® 20 mg - Boîte de 20 comprimés sécables

BREXIN® 20 mg - Boîte de 10 suppositoires

BREXIN® 20 mg - Boîte de 10 sachets

Liste I (Tableau A)

PROMOPHARM S.A.
Z.I. du Sahel, Had Soualem - Maroc
S/L CHIESI FARMACEUTICI S.p.A.

BILAN BIOLOGIQUE

Le : 21-9-19

Nom/Prénom : Sah mouna tamim Age :

Sexe : H ☐ F ☐

Hématologie

- ☒ NFS
- ☒ Plaquettes
- ☒ VS
- ☒ CRP
- ☐ Hémoculture + Antibiotogramme

Bilan martial

- ☐ Fer sérique
- ☐ CTF
- ☒ Ferritine
- ☐ Transferrine

Hémostase

- ☐ Temps de prothrombine
- ☐ TCK
- ☐ Fibrinogène
- ☐ INR

Bilan glycémique

- ☐ Glycémie à jeun
- ☐ HGPO
- ☐ Hémoglobine glyquée

Ionogramme sanguin

- ☐ Na⁺
- ☐ K⁺
- ☐ Cl⁻
- ☐ Ca⁺⁺
- ☐ Phosphore
- ☐ Mg⁺⁺
- ☐ Bicarbonates (HCO₃⁻)
- ☐ Urée
- ☐ Créatinine
- ☐ Acide urique

Examen des urines

- ☐ Protéinurie des 24h
- ☐ ECU + Antibiotogramme

Autres : Vit D

Fonction hépatique et enzymologie

- ☐ Amylasémie
- ☐ Bilirubine libre et conjuguée
- ☐ Phosphatases ACIDES
- ☐ Phosphatases Alcalines
- ☐ Lactate Déshydrogénase LDH
- ☒ Transaminases ASAT, ALAT
- ☒ Gamma-GT
- ☐ CPK (Créatine Phosphokinase)
- ☐ Troponine
- ☐ Electrophorèse des protéines EPP

Sérologie et immunologie

- ☐ TPHA-VDRL
- ☐ Hépatite B
- ☐ Antigène Hbs
- ☐ Anticorps Anti-Hbs
- ☐ Anticorps Anti-Hbc
- ☐ Anticorps Anti-Hbe
- ☐ Hépatite C
- ☐ Anticorps Anti-HVC
- ☐ Sérologie Toxoplasmose
- ☐ Sérologie Rubéole
- ☐ Facteur Rhumatoïde (Latex, Waaler Rose)
- ☐ Anticorps anti-nucléaires
- ☐ Anticorps anti-DNA natif
- ☐ ASLO
- ☐ Dosage du complément
- ☐ Sérologie HIV

Examen parasitologique des selles + Coproculture

☐

Bilan lipidique

- ☒ Cholestérol total
- ☐ Cholestérol HDL
- ☐ Cholestérol LDL
- ☒ Triglycérides

Groupage sanguin et AC irréguliers

- ☐ ABO
- ☐ Rhésus
- ☐ RAI

Bilan de la fonction thyroïdienne

- ☐ T3
- ☐ T4
- ☐ TSH

Bilan de la fonction rénale

- ☐ Créatinine
- ☐ Urée plasmatique

Exploration de la prostate

- ☐ PSA

Enzymes musculaires

- ☐ LDH
- ☐ CPK
- ☐ CPK-mb

Ionogramme urinaire

- ☐ Ca⁺⁺
- ☐ Phosphore
- ☐ Na⁺
- ☐ K⁺
- ☐ Cl⁻
- ☐ Urée
- ☐ Créatinine

LABORATOIRE IBN SINA

Bd Mohammed V

Tel : 05.22.33.66.43

Fax : 05.22.33.66.42

BERRECHID

IF : 40195644

ICE : 001761756000030

INPE : 067157875

Patente : N° 40700369 C.N.S.S : N°2229541 IGR : 40195644

FACTURE : 68017

IB 45656 B

Nom et Prénom : Mme SAHMAOUI Jamila

Prescripteur : Dr. TAMIM Mouna

Référence : 240919 021

Date : 24/09/2019

BILAN :

NFS B 73	+ VS B 22	+ UREE B 22	+ CREA B 22	+
AUR B 23	+ CHOL B 23	+ TRIG B 56	+ TGO B 45	+
TGP B 45	+ GGT B 60	+ CRP B 90	+ FERR B 223	+
VITD B 300	+			

MONTANT NET : 1355,36 Dhs Soit 1004 B

ARRETE LA PRESENTE FACTURE A LA SOMME DE :

Mille trois cent cinquante cinq Dh et trente six cts

Laboratoire d'analyses
médicales IBN SINA
Berrechid
Tél 05 22 33 66 43