

## 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.
- les achats des médicaments à l'étranger en cas d'absence des vignettes ou codes-barres une facture du pharmacien est exigée en plus de l'ordonnance du médecin prescripteur

### Radiologie et Biologie :

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

### Optique :

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

### Rééducation :

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

### Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement 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 une fois par an.

### Adresses Mails utiles

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

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

**MUPRAS** : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - [www.mupras.com](http://www.mupras.com)



## Déclaration de Maladie

W21-847845

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 4489

Société :

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : Abdelmoumen Abdelhadi

Date de naissance : 25/10/1960

Adresse : 270 Lot Gasmini Mohammed

Tél. : 06 63 64 18 51 Total des frais engagés : ..... Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. Ibrahim ABDELHALIM  
Médecine Générale  
180, El Houria El Ala  
Mohammedia Tél: 32-26-06

Date de consultation : 25/03/2024

Nom et prénom du malade : ABDELMOUMEN AYA Age :

Lien de parenté : ☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : Colite

Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC

Pathologie :

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) : ..... ACCUEIL



# 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
25.03.24	visite		150,00	<p>Dr. Ibrahim ABDELKADIM</p> <p>Médecin Généraliste</p> <p>180 El Houma El Aghia</p> <p>Mohammedia - Tél. 22 33 22</p>

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<p>PHARMACIE DIAR EL ALIA</p> <p>Diar El Alia, Magasin 10</p> <p>Ben Yakhlef, Mohammedia</p> <p>Tél. 05 23 30 35 22</p>	25.03.24	137,60

## ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
<p>DIAGNOSTIC MOHAMMEDIA</p> <p>EL IMANI &amp; DI BELEFOUR</p> <p>Abderrahmane Serghim</p> <p>Tél. 05 22 32 00 19 / Fax 05 22 31 50 00</p>	25.03.24	1500 DH	1500 DH

## 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 l'ODF.

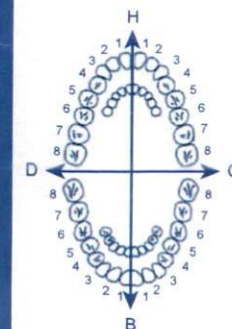
SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	Montant des Honoraires	COEFFICIENT DES TRAVAUX
					
					<div>MONTANTS DES SOINS</div>
					<div>DEBUT D'EXECUTION</div>
					<div>FIN D'EXECUTION</div>

## O.D.F. PROTHESES DENTAIRES

### DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H		G	
25533412	21433552	00000000	00000000
00000000	00000000	00000000	00000000
00000000	00000000	00000000	00000000
35533411	11433553		

[Création, remont, adjonction]	Montant des Honoraires



VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

بِسْمِ اللَّهِ الرَّحْمَنِ الرَّحِيمِ

Dr IBRAHIM ABDELHALIM  
MEDECINE GENERALE

Lauréat de l'Université Ain Chems - Caïre

Autorisation N° : 12658

Echographie et RX

الدكتور إبراهيم عبد الحليم  
الطب العام

خريج جامعة عين شمس - القاهرة

رخصة رقم: 12658

الكشف بالإكوغرافي والأشعة

Date : 25 Mars 2024 التاريخ :

Nom : Aya Abdelhakim الإسم :

PHARMACIE DIAR EL ALIA  
Diar El Alia Magasin 10  
Ben Yakhlef, Mohammedia  
Tél. 05 23 32 26 06

Megaper sup 1500

2;

33.00

Biphen 400

2;

85.00

Fenacub

2;

PHARMACIE DIAR EL ALIA  
Diar El Alia Magasin 10  
Ben Yakhlef, Mohammedia  
Tél. 05 23 32 26 06

PHARMACIE DIAR EL ALIA  
Diar El Alia Magasin 10  
Ben Yakhlef, Mohammedia  
Tél. 05 23 32 26 06

Dr. Ibrahim ABDELHALIM  
Médecine Générale  
180, El Houria El Alia  
Mohammedia - Tél. 32-26-06

الحرية 1 رقم 180 متفرق شارع المقاومة (قرب مسجد الحرية) العليا - المحمدية  
El Houria 1 N° 180 Mohammedia B.P. : 1259 - Tél. : 05 23 32 26 06  
Gsm : 06 61 16 51 90 - E-mail : ibrahimabdelhalim111@gmail.com



بِسْمِ اللَّهِ الرَّحْمَنِ الرَّحِيمِ

Dr IBRAHIM ABDELHALIM  
MEDECINE GENERALE

Lauréat de l'Université Ain Chems - Caire

Autorisation N° : 12658

Echographie et RX

الدكتور إبراهيم عبد الحليم  
الطب العام

خريج جامعة عين شمس - القاهرة

رخصة رقم : 12658

الكشف بالإكغرافي والأشعة

Date : 25 Mars 2024 التاريخ :

Nom : ABDEL MOUMEN ALI الاسم :

R

TDM :

ADOMENOPLEX

RADIOLOGIE MOHAMMEDIA  
Dr SLIMANI & Dr BELFQIH  
Av Abdenrahmane Serghini  
Tél 05 23 32 00 19 / Fax 05 23 31 58  
Dr. Ibrahim ABDELHALIM  
Médecine Générale  
180. El Houria El Alia  
Mohammedia - Tél: 32-26-06

الحرية 1 رقم 180 متفرق شارع المقاومة (قرب مسجد الحرية) العليا - المحمدية  
El Houria 1 N° 180 Mohammedia B.P : 1259 - Tél. : 05 23 32 26 06  
Gsm : 06 61 16 51 90 - E-mail : ibrahimabdelhalim111@gmail.com



# FENOCARB®

## COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

### FENOCARB®

Charbon activé.....180 mg.

Fenouil E.S : .....60 mg.

Carvi E.S : .....60 mg.

## FORME ET PRESENTATIONS

**FENOCARB®** boîte de 30 gélules en blisters.

## PROPRIETES

**FENOCARB®** est composé de charbon végétal activé ainsi que d'autres actifs naturels tels que l'extrait sec de fenouil et de carvi qui agissent en synergie pour aider à éliminer les gaz intestinaux et à faciliter le transit tout en préservant la flore intestinale.

## VOIE D'ADMINISTRATION ET UTILISATIONS

Voie orale

Prendre 1 gélule à avaler 3 fois par jour avec un grand verre d'eau, en complément d'une alimentation variée et équilibrée. Renouveler les prises en fonction des sensibilités individuelles. **FENOCARB®** est recommandé en cas de :

- Ballonnements / Flatulence.
- Douleurs abdominales.
- Troubles de transit.
- À utiliser en complément d'une alimentation variée

## PRECAUTIONS D'EMPLOI

Ne pas dépasser la dose recommandée.

Garder hors de portée des enfants.

A conserver dans un endroit sec et frais.

**Complément alimentaire n'est pas un médicament**

Produit de : **INSPIRA'**  
Fabriqué Par : **PMP B**  
ZONE INDUSTRIELLE  
ELMANSOURIA BENS  
certifiée système BPF

LOT: 004  
PER: 01-27  
PPC: 85.00DH

## BRUFEN 400 mg

### Comprimé pelliculé - Boîte de 30 (DCI : Ibuprofène)

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

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 à votre pharmacien.

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

Si vous avez des effets indésirables devenus graves 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 BRUFEN 400 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre BRUFEN 400 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre BRUFEN 400 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver BRUFEN 400 mg, comprimé pelliculé ?
6. Informations supplémentaires.

#### 1. QU'EST-CE QUE BRUFEN 400 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : ce médicament appartient à la classe des Anti-inflammatoires, et plus précisément, à celle des anti-inflammatoires non stéroïdiens.

Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien : l'ibuprofène. Il est indiqué, chez l'adulte (plus de 15 ans) :

- en traitement de longue durée de :
  - o certains rhumatismes inflammatoires chroniques, o certaines arthroses sévères,
- en traitement de courte durée de :
  - o certaines inflammations du pourtour des articulations (tendinite, bursite, épaulite douloureuse aiguë), o douleurs aiguës d'arthrose,
- o certaines inflammations des articulations par dépôt de cristaux, telles que la goutte,
- o douleurs lombaires aiguës,
- o douleurs aiguës liées à l'initiation d'un travail, telles que les sciaticues,
- o douleurs et œdèmes liés à un traumatisme,
- o fièvre et/ou douleurs telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses.

#### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE BRUFEN 400 mg, comprimé pelliculé ?

Ne prenez jamais BRUFEN 400 mg, comprimé pelliculé dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- si vous avez récemment, à partir du début du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée),
- antécédents d'allergie ou d'asthme déclenchés par la prise de ce médicament ou d'un médicament apparenté, notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, aspirine,
- ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution, saignement gastro-intestinal,
- maladie grave du foie,
- maladie grave des reins,
- maladie grave du cœur,
- lupus érythémateux disséminé,
- antécédents de saignement digestif ou de perforation survenus au décours d'un traitement antérieur par anti-inflammatoires non stéroïdiens.

• situation entraînant une augmentation du risque de saignement.

#### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre BRUFEN 400 mg, comprimé pelliculé. La survenue d'effets indésirables peut être minimisée par l'utilisation de la dose la plus faible possible pendant la durée de traitement la plus courte nécessaire au soulagement des symptômes.

A forte dose, supérieures à 1200 mg/jour, ce médicament possède des propriétés anti-inflammatoires et peut provoquer des inconvénients parfois graves qui sont ceux observés avec les médicaments anti-inflammatoires.

Les médicaments anti-inflammatoires/antalgiques comme l'ibuprofène sont susceptibles d'être associés à un risque légèrement accru de crise cardiaque ou d'accident vasculaire cérébral, en particulier quand ils sont utilisés à doses élevées. Ne pas dépasser la dose ou la durée de traitement recommandée.

Discutez de votre traitement avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre BRUFEN 400 mg, comprimé pelliculé si vous :

- avez des problèmes cardiaques dont une insuffisance cardiaque, de l'angine de poitrine (douleurs thoraciques) ou si vous avez eu une crise cardiaque, un pontage chirurgical, une artériopathie périphérique (mauvaise circulation dans les jambes ou les pieds due à des artères rétrécies ou bouchées) ou toute sorte d'accident vasculaire cérébral (y compris le mini-AVC ou « accidents épileptiques transitoires (AIT) »).
- avez une tension artérielle élevée, du diabète, un cholestérol élevé, des antécédents familiaux de maladie cardiaque ou d'accident vasculaire cérébral, ou si vous êtes fumeur.

En cas de prise prolongée de médicaments antalgiques (contre la douleur), il y a un risque de survenue de maux de tête. Il ne faut pas traiter ces maux de tête par des doses plus importantes que celles recommandées d'antalgiques.

La consommation d'alcool lors d'un traitement par BRUFEN 400 mg, comprimé pelliculé peut augmenter la survenue d'effets indésirables (notamment les effets sur le système digestif et sur le système nerveux). Éviter l'utilisation d'anti-inflammatoires en cas de varicelle.

#### AVANT D'UTILISER CE MÉDICAMENT, PRÉVENEZ VOTRE MÉDECIN EN CAS :

- d'antécédent d'asthme associé à une rhinite chronique, une sinusite chronique ou des polypes du nez. L'administration de BRUFEN 400 mg, comprimé pelliculé peut provoquer une crise d'asthme, une gêne respiratoire, de l'urticaire ou des angioedèmes (gonflements sous-cutanés) notamment chez certains sujets allergiques à l'aspirine ou à un anti-inflammatoire non stéroïdien (voir rubrique 2 « Quelles sont les informations à connaître avant de prendre BRUFEN 400 mg, comprimé pelliculé »).
- de prise d'un traitement anticoagulant de l'ibuprofène peut temporairement inhiber la fonction plaquettaire sanguine (aggraver des thrombocytes). Ce médicament peut entraîner des manifestations graves du système digestif.
- d'antécédents digestifs (hernie hiatale, hémorragies digestives, ulcères de l'estomac ou du duodénum anciens).
- d'antécédents de rectocolite hémorragique ou de

• de troubles de la vision. PRÉVENEZ VOTRE MÉDECIN. L'ibuprofène gastro-intestinal (regret de sang par la bouche, présence de sang dans les selles ou coloration des selles en noir). ARRÊTEZ LE TRAITEMENT ET CONTACTEZ IMMÉDIATEMENT UN MÉDECIN OU UN SERVICE MÉDICAL D'URGENCE.

• de signes évocateurs d'allergie à ce médicament, notamment prise d'asthme, urticaire, gonflement du visage ou du cou. ARRÊTEZ LE TRAITEMENT ET CONTACTEZ IMMÉDIATEMENT UN MÉDECIN OU UN SERVICE MÉDICAL D'URGENCE.

• de symptômes de méningite aseptique tels que maux de tête sévères, nausées, vomissements, fièvre, raideur du cou ou troubles de la conscience (voir rubrique 4 « QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVÉNUELS ? »). Les patients atteints de certaines affections du système immunitaire (lupus érythémateux disséminé ou connectivite) sont plus susceptibles de développer une méningite aseptique : ARRÊTEZ LE TRAITEMENT ET CONTACTEZ IMMÉDIATEMENT UN MÉDECIN.

#### Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien : l'ibuprofène.

Vous ne devez pas prendre en même temps que ce médicament d'autres médicaments contenant des anti-inflammatoires non stéroïdiens et/ou de l'aspirine. Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer de ne pas prendre d'anti-inflammatoires non stéroïdiens et/ou d'aspirine.

Les anti-inflammatoires non stéroïdiens doivent être utilisés à la dose minimale et pendant la durée la plus courte possible.

Un traitement protecteur de la muqueuse pourra être envisagé chez certains patients présentant des antécédents digestifs ainsi que chez ceux nécessitant de faibles doses d'aspirine ou tout autre médicament susceptible d'augmenter le risque gastro-intestinal. L'administration d'ibuprofène en association avec d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, y compris les inhibiteurs sélectifs de la cyclooxygénase - 2 (Cox-2) doit être évitée en raison du risque d'ulcération ou de saignement.

Des précautions sont nécessaires chez les patients prenant en association des médicaments qui peuvent augmenter le risque d'ulcération ou de saignement, tels que corticoïdes oraux, anticoagulants, certains antidiabétiques et les antiagrégants plaquettaires tels que l'aspirine.

Des réactions cutanées graves ont été rapportées en association avec un traitement à base d'ibuprofène. Arrêtez de prendre BRUFEN 400 mg et consultez immédiatement un médecin si vous développez une éruption cutanée, des lésions des muqueuses, des cloques ou tout autre signe d'allergie, car il peut s'agir des premiers signes d'une réaction cutanée très grave. Voir rubrique 4.

**Infections**  
BRUFEN 400 mg peut masquer des signes d'infections telles que fièvre et douleur. Il est donc possible que BRUFEN 400 mg retarde la mise en place d'un traitement adéquat de l'infection, ce qui peut accroître les risques de complications. C'est ce qui a été observé dans le cas de pneumonies bactériennes et d'infections cutanées liées à la varicelle. Si vous prenez ce

alors que vous avez une infection et que les signes de cette infection persistent ou qu'ils s'aggravent, consultez immédiatement un médecin. Un patient traitant moins de 1 mmol de sodium par jour, c'est-à-dire qu'il est considéré comme « sans sodium ».

Si vous observez dans le cas de pneumonies bactériennes et d'infections cutanées liées à la varicelle. Si vous prenez ce

alors que vous avez une infection et que les signes de cette infection persistent ou qu'ils s'aggravent, consultez immédiatement un médecin. Un patient traitant moins de 1 mmol de sodium par jour, c'est-à-dire qu'il est considéré comme « sans sodium ».

Si vous prenez des médicaments et BRUFEN 400 mg, comprimé pelliculé, consultez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avec récemment pris ou pourriez prendre tout autre

médicament. La prise simultanée avec d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens ou des corticostéroïdes tels que l'aspirine peut augmenter le risque d'ulcération ou d'hémorragie gastro-intestinale.

• Les AINS peuvent renforcer les effets des anticoagulants (médicaments qui fluidifient le sang) comme la warfarine, l'acénocoumarol, l'apixaban, l'argatroban, l'edoxaban, la fondaparinux, le rivaroxaban et le sodonarol. Une surveillance des paramètres de la coagulation est recommandée en cas d'association.

• La prise simultanée d'éthoprine injectable avec BRUFEN 400 mg, comprimé pelliculé est susceptible d'augmenter le risque de saignement.

• La prise concomitante de BRUFEN 400 mg, comprimé pelliculé avec du lithium (pour traiter certaines maladies psychiatriques) est susceptible d'augmenter la concentration de ces médicaments dans le sang.

• La prise concomitante de BRUFEN 400 mg, comprimé pelliculé avec le tenofovir disoproxil (médicament utilisé dans le traitement de l'infection au VIH) est susceptible d'augmenter les risques d'atrite rénale.

• BRUFEN 400 mg, comprimé pelliculé est susceptible de réduire les effets des diurétiques et des médicaments contre l'hypertension artérielle (anti-hypertenseurs) et d'augmenter les risques éventuels d'atrite rénale.

• La prise concomitante de BRUFEN 400 mg, comprimé pelliculé avec du lithium (pour traiter certaines maladies psychiatriques) est susceptible de réduire les effets des inhibiteurs de l'enzyme de conversion (indiqués dans le traitement de l'insuffisance cardiaque et de l'hypertension artérielle). De plus, en cas de prise concomitante, le risque d'atrite rénale est plus élevé.

• La prise concomitante de BRUFEN 400 mg, comprimé pelliculé et de diurétiques épargneurs de potassium peut augmenter le taux de potassium dans le sang.

• Certains antidiabétiques, comme les ISRS, peuvent augmenter le risque d'hémorragie gastro-intestinale. L'administration de BRUFEN 400 mg, comprimé pelliculé dans les 24h avant ou après la prise de méthotrexate (un immunosuppresseur) peut augmenter les concentrations de méthotrexate dans le sang et conduire à une augmentation de ses effets indésirables.

• La ciclosporine (un immunosuppresseur utilisé pour éviter les rejets de greffe, et dans les traitements des rhumatismes) et le tacrolimus (un immunosuppresseur utilisé pour éviter les rejets de greffe) sont plus susceptibles de provoquer une réaction cutanée sévère chez les patients prenant simultanément.

• Une diminution de la dose d'ibuprofène pourra être nécessaire en cas d'association avec le voriconazole et le fluconazole (antifongiques, médicaments utilisés dans le traitement des infections dues à des champignons).

• L'association de périméthrex (médicament utilisé dans le traitement du psoriasis) et d'ibuprofène peut augmenter le risque d'atrite de la fonction rénale.

• L'association de difénil (châleux du fer, médicament utilisé pour éliminer le fer en excès dans le corps) et d'ibuprofène est susceptible de majorer le risque d'ulcération et digestif.

**BRUFEN 400 mg, comprimé pelliculé avec des aliments, boissons et de l'alcool**  
En cas de prise d'alcool concomitante, il y a un plus fort risque d'effets indésirables, notamment les effets gastriques et cutanés.

**Grossesse, allaitement et fertilité**  
Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre tout médicament.

**Grossesse**  
Avant le début du 6ème mois de grossesse (jusqu'à la 24ème semaine d'aménorrhée), vous ne devez pas prendre ce médicament, sauf en cas d'absolue nécessité déterminée par votre médecin, en raison du

33.00



# Megasfon®

Phloroglucinol, Triméthylphloroglucinol

MEGASFON® 80 mg, comprimés orodispersibles  
MEGASFON® 160 mg, comprimés orodispersibles  
MEGASFON® 150 mg / 150 mg, suppositoires

**Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.**

Ce médicament peut être utilisé en automédication c'est à dire utilisé sans consultation 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 là, 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 digestifs et des voies biliaires.**

• Traitement des manifestations spasmodiques et douloureuses urinaires : coliques néphrétiques.

• Traitement symptomatique des manifestations spasmodiques gynécologiques.

• Traitement adjuvant des contractions au cours de la grossesse.

## CONTRE-INDICATIONS

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

Ne prenez jamais MEGASFON® comprimés orodispersibles (maladie héréditaire dépitée à la naissance), en raison de la présence de sucres.

## 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, aspartame.

## 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.

Si vous ne vous sentez pas mieux, consultez votre médecin.

## D'UNE OU DE PLUSIEURS DOSES

Ne prenez pas double dose pour compenser

MEGASFON® est susceptible d'avoir des effets secondaires. Consultez votre médecin si les symptômes persistent.

Ne prenez pas de MEGASFON® si vous êtes allergique (intolérance) au phloroglucinol ou triméthylphloroglucinol à l'un des autres composants du médicament.

Ne prenez jamais MEGASFON® comprimés orodispersibles (maladie héréditaire dépitée à la naissance), en raison de la présence de sucres.

Ne prenez jamais MEGASFON® comprimés orodispersibles (maladie héréditaire dépitée à la naissance), en raison de la présence de sucres.

Ne prenez jamais MEGASFON® comprimés orodispersibles (maladie héréditaire dépitée à la naissance), en raison de la présence de sucres.

Ne prenez jamais MEGASFON® comprimés orodispersibles (maladie héréditaire dépitée à la naissance), en raison de la présence de sucres.

Ne prenez jamais MEGASFON® comprimés orodispersibles (maladie héréditaire dépitée à la naissance), en raison de la présence de sucres.

# CABINET DE RADIOLOGIE DE MOHAMMEDIA



- ✓ RADIOLOGIE GÉNÉRALE NUMÉRISÉE
- ✓ PANORAMIQUE DENTAIRE NUMÉRISÉE
- ✓ MAMMOGRAPHIE NUMÉRISÉE
- ✓ ECHOGRAPHIE DOPPLER COULEUR
- ✓ SCANNER SPIRALÉE (3D)
- ✓ OSTÉODENSITOMETRIE

Dr SLIMANI H. Nouredine (RADIOLOGUE)  
Diplôme de la faculté de médecine (Amiens – France)  
CES de radiologie & diplôme en échographie  
Ex. Attache au chu (Amiens – France)

Dr BELEFQIH Mounir (RADIOLOGUE)  
Diplôme de la faculté de médecine de (Nancy - France)  
Ex. Attache au chu de (Nancy - France)

Mohammedia , le 25/03/2024

PATIENT : ABDELMOUMEN AYA

MEDECIN : DR ABDELHALIM

EXAMEN(S) REALISE(S) : SCANNER ABDOMINO-PELVIEN

## COMPTE RENDU

### TECHNIQUE D'EXAMEN

- Acquisition volumétrique sans injection de produit de contraste, reconstructions en coupes de 1,5 mm.

### RESULTAT :

- Appendice latéro coecal est d'aspect TDM normal.
- Respect de la dernière anse iléale.
- Absence d'épaississement pariétal digestif nettement visible.
- Absence de masse ou d'image de collection abdominale décelable.
- Foie de densité homogène et de taille normale, sans lésion nodulaire focalisée.
- Absence d'anomalie vésiculo-pancréatique, splénique ou rénale.
- Absence d'ADP coelio-mésentérique ou lombo-aortique.
- Vessie en semi réplétion de situation médiane à paroi régulière non épaissie ; utérus de parenchymographie homogène.
- Absence de masse pelvienne nettement visible.

**AU TOTAL : TDM abdomino-pelvienne normale sans anomalie relevée.**

En vous remerciant de votre confiance

**CENTRE RADIOLOGIE  
MOHAMMEDIA**  
Avenue Abderrahmane Serghini  
Tél : 05 23 32 00 19  
Fax : 05 23 31 58 49



# CABINET DE RADIOLOGIE DE MOHAMMEDIA



**RADIOLOGIE**  
Mohammedia

- ✓ RADIOLOGIE GÉNÉRALE NUMÉRISÉE
- ✓ PANORAMIQUE DENTAIRE NUMÉRISÉE
- ✓ MAMMOGRAPHIE NUMÉRISÉE
- ✓ ECHOGRAPHIE DOPPLER COULEUR
- ✓ SCANNER SPIRALÉ (3D)
- ✓ OSTÉODENSITOMETRIE

Dr SLIMANI H.Noureddine (RADIOLOGUE)  
Diplôme de la faculté de médecine (Amiens – France)  
CES de radiologie & diplôme en échographie  
Ex. Attaché au C.H.U (Amiens – France)

Dr BELEFQIH Mounir (RADIOLOGUE)  
Diplôme de la faculté de médecine de (Nancy - France)  
Ex. Attaché au C.H.U de (Nancy - France)

Mohammedia, le 25/03/2024

Facture N°2024/03.300

Nom patient : ABDELMOUMEN AYA

Examen(s) réalisé(s) : SCANNER ABDOMINO-PELVIER

Montant : Mille cinq cents (1500 DH)

ARRETEE LA PRESENTE FACTURE A LA SOMME DE :  
**MILLE CINQ CENTS DH**

**REGLEMENT : ESPECES**

RADIOLOGIE MOHAMMEDIA  
Dr SLIMANI & Dr BELEFQIH  
Av Abderrahmane Serghini ①  
Tel 05 23 32 00 19 / Fax 05 23 31 58 40