

## 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.

### Pathologie et Biologie :

La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.

Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

### Optique :

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

### Rééducation :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.

Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

### Dentaire :

En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

### Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.



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

## Déclaration de Maladie

N° P19- 051201

☐ Maladie

☐ Dentaire

☒ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 376 Société : 22344

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : Bayel Ham Hout

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 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) :







Dr. HASSAN ATLAGH

Ancien Médecin aux Hôpitaux Militaires  
Ancien médecin aux Hôpitaux du Koweït

Medecine Générale



الدكتور حسن أتلغ

طبيب سابق بمستشفيات الكويت  
طبيب سابق بالمستشفيات العسكرية بالمغرب  
الطبيب العام

Ordonnance Médicale

وصفة طبية

Casablanca, le: 20 - 1 - 03

الدار البيضاء في

Nom et Prénom :

Benjelloun Hayat Ep Sebbi

الإسم

141,00

Tavanic 500

1 cp j

58,40

Effipred 20

3 cp le matin

51,00

Broncoliber

1 cas x 3 fois j

90,50

Kyzall cp

1 cp le soir



- الميزو ترابي  
العلاج عن طريق صوان الأذن  
الوخز بالإبر بالطريقة الكورية واليابانية  
العلاج الطبيعي للتوقف عن التدخين
- Mesotherapie
  - Auriculotherapie
  - Acupuncture Koreenne et japonaise
  - Therapie naturelle pour cesser de fumer

دبلوم جامعي في التغذية

Diplôme Universitaire  
en Nutrition

العلاج النفسي - علاج التقبل والالتزام  
Psychotherapie par ACT  
(Therapie d'acceptation  
et d'engagement)

إدارة الضغوط النفسية  
خبير في إدارة الضغوط من باريس  
Gestion du Stress  
Expert en Gestion du Stress - Paris

T= 344190DH

Dr. Hassan ATLAGH  
Médecine Générale  
1007 Av. 2 Mars Hay Moulay Abdellah  
Casablanca - Tél : 0522 871 872

1007 شارع 2 مارس حي مولاي عبد الله الدار البيضاء - الهاتف : 0522 871 872

1007, Av. 2 Mars Hay Moulay Abdellah - Casablanca - Tél : 0522 871 872

E-mail : drhassan1963@gmail.com / www.asthme-reality.com

# INFORMATION DE L'UTILISATEUR

**Tavanic® 250 mg comprimé pelliculé**  
**Tavanic® 500 mg comprimé pelliculé**  
 ciprofloxacine

**SANOFI** 

Attention : lisez attentivement cette notice avant d'utiliser le médicament car elle contient des informations importantes. Vous pourriez avoir besoin de poser d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.

Cette notice vous a été personnellement remise. Elle est destinée à vous informer et ne remplace pas le conseil de votre médecin. Il pourrait leur être nécessaire de connaître vos antécédents médicaux et les médicaments que vous prenez. Si vous sentez un quelconque effet indésirable, consultez votre médecin. Ceci s'applique également aux personnes qui ne seraient pas mentionnées dans cette notice. Voir rubrique 4.

**Sanofi-aventis Maroc**  
 Route de Rabat - R.P. 1,  
 Ain sebaï Casablanca  
**Tavanic 600mg cp pel b6**  
**P.P.V : 145,00 DH**



## ATTENTION : lisez cette notice :

Le médicament Tavanic et dans quels cas est-il utilisé ?  
 Les informations à connaître avant de prendre Tavanic  
 Les effets indésirables éventuels  
 Comment conserver Tavanic  
 Les informations sur l'emballage et autres informations

## QUE QUE TAVANIC ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE

Le médicament s'appelle Tavanic. Il contient une substance active appelée ciprofloxacine. Celle-ci fait partie des médicaments connus sous le nom de quinolones. Elle appartient plus précisément à la famille des quinolones. Elle agit en détruisant les bactéries responsables de certaines infections dans le corps.

Le médicament est utilisé pour traiter les infections touchant :

- si vous avez une insuffisance cardiaque,
- si vous avez eu un infarctus du myocarde,
- si vous êtes une femme ou une personne âgée,
- si vous prenez d'autres médicaments pouvant conduire à des modifications anormales de l'ECG (voir la rubrique intitulée « Autres médicaments et Tavanic »).
- Si vous êtes diabétique.
- Si vous avez des troubles du rythme ou en avez eu par le passé.
- Si vous souffrez d'une myasthénie (grande faiblesse musculaire).
- Si vous n'êtes pas certain(e) que l'un des cas ci-dessus vous concerne, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre Tavanic.

## Autres médicaments et Tavanic

Si vous prenez ou avez pris récemment d'autres médicaments, ou si vous envisagez d'en prendre, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien, car Tavanic peut modifier l'action des autres médicaments. Inversement, certains médicaments peuvent influencer le mode d'action de Tavanic.

**Informez votre médecin en particulier si vous prenez l'un des médicaments ci-après, car le risque d'effets indésirables peut augmenter quand ces médicaments sont utilisés au cours du traitement par Tavanic :**

- Les corticoides, parfois appelés corticostéroïdes, utilisés pour traiter une inflammation, car le risque d'inflammation et/ou de rupture d'un tendon peut augmenter.
- La warfarine, utilisée pour fluidifier le sang, car la prédisposition aux saignements peut augmenter. Le cas échéant, votre médecin vous prescrira des prises de sang régulières pour contrôler la coagulation sanguine.
- La théophylline, utilisée dans les maladies respiratoires chroniques, car le risque de convulsions est plus élevé en cas de prise en association avec Tavanic.
- Les anti-inflammatoires non-stéroïdiens (AINS), utilisés contre la douleur et l'inflammation, tels que l'aspirine, l'ibuprofène, le fenbufène, le kétoprofène et l'indométacine, car le risque de convulsions est plus élevé en cas de prise en association avec Tavanic.
- La ciclosporine, utilisée après une greffe d'organes, car le risque d'effets indésirables liés à la ciclosporine est plus élevé.
- Les médicaments ayant un effet connu sur le rythme cardiaque, c'est-à-dire les produits utilisés dans les troubles du rythme (antiarythmiques) tels que la quinidine, l'hydroquinidine, le disopyramide, l'amiodarone,

# EFFIPRED®

(Prednisolone)

## PRESENTATIONS

- Boîte de 30 comprimés effervescents
- Boîte de 20 comprimés effervescents

**EFFIPRED® 20 mg**

PPV 58DH40  
EXP 09/2020  
LOT 78016 1

## COMPOSITION

- Comprimés effervescents à 5 mg  
Prednisolone (sous forme de métsul) ..... 5 mg  
Excipient qsp ..... 1 comprimé effervescent
- Comprimés effervescents à 20 mg  
Prednisolone (sous forme de métsulfobenzoate de sodium) ..... 20 mg  
Excipient qsp ..... 1 comprimé effervescent

## PROPRIETES

EFFIPRED® est un glucocorticoïde à usage systémique, utilisé principalement pour ses propriétés antiinflammatoire, antiallergique et immunodépressive.

## INDICATIONS

Affections rhumatologiques, respiratoires, ORL, ophtalmologiques, neurologiques, néphrologiques, néoplasiques, infectieuses, hématologiques, endocriniennes, digestives, dermatologiques, et dans les connectivites et collagénoses.

## POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

- Se conformer strictement à la prescription du médecin.
- Prendre les comprimés dissous dans un verre d'eau au cours des repas, de préférence en une prise le matin.

## CONTRE-INDICATIONS

- Tout état infectieux non traité par antibiotiques ou antimycosiques.
- Certaines viroses en évolution (herpès, varicelle, zona, hépatite)
- États psychotiques encore non contrôlés par un traitement.

## PRECAUTIONS D'EMPLOI ET MISE EN GARDE

### En cas de traitement prolongé :

- Observer un régime pauvre en sucres et enrichi en protéines et en calcium
- Réduire l'apport en sodium en tenant compte de la teneur en sodium du comprimé (43 mg de sodium par comprimé à 20 mg et 28,6 mg de sodium par comprimé à 5 mg).
- Ne jamais arrêter brutalement le traitement mais diminuer progressivement les doses en suivant la prescription de votre médecin.



**BRNCOLIBER 15 mg/5 ml et 30 mg/5 ml, solution buvable en flacon de 200 ml.**

DCI : Ambroxol

**Quelles les attentes**

**Elle contient des in**

Si vous avez d'aut

d'informations à votr

Gardez cette notice,

Si vous avez besoin

de votre pharmacien.

Si les symptômes s'a

médecin.

Si vous remarquez d

ou si vous ressentez

informez votre médecin ou votre pharmacien.

51,00

**1. Composition du médicament :**

**Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :**

**BRNCOLIBER 15 mg/5 ml :**

Ambroxol chlorhydrate (DCI) : 15 mg pour 5 ml de solution buvable.

**BRNCOLIBER 30 mg/5 ml :**

Ambroxol chlorhydrate (DCI) : 30 mg pour 5 ml de solution buvable.

**Composition qualitative en excipients :**

Saccharose, cyclamate de sodium, aspartame, acide citrique monohydraté, méthylparabène, essence d'ananas, propylparabène, glycérine, sorbitol 70%, eau purifiée.

**Excipients à effet notoire :**

Sorbitol, saccharose, aspartame, parabènes.

**2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :**

MUCOLYTIQUES (R : Système respiratoire).

**3. Indications thérapeutiques :**

Traitement des troubles de la sécrétion bronchique, notamment au cours des affections bronchiques aiguës et des épisodes aigus des bronchopneumopathies chroniques.

Ce médicament est un expectorant. Il facilite l'évacuation par la toux des sécrétions bronchiques.

BRNCOLIBER 15 mg/5 ml est indiqué chez l'enfant.

BRNCOLIBER 30 mg/5 ml est indiqué chez l'adulte.

**4. Posologie :**

**Mode et voie d'administration :**

Voie orale.

A prendre au moment des repas.

**Fréquence d'administration :**

**BRNCOLIBER 15 mg/5 ml :** Destiné à l'enfant.

Enfant de 2 à 6 ans : ½ cuillère à café, 3 fois par jour.

Enfant de plus de 6 ans : 1 cuillère à café, 3 fois par jour.

**BRNCOLIBER 30 mg/5 ml :** Réservé à l'adulte.

1 cuillère à café 3 fois par jour.

**Durée de traitement :**

La durée du traitement ne dépassera pas 8 à 10 jours sans avis médical.

**5. Contre-indications :**

**Ne prenez jamais BRNCOLIBER :**

• en cas d'antécédents d'allergie à ce médicament ou à l'un des constituants.

• En cas de phénylcétonurie (maladie héréditaire dépistée à la naissance), en raison de la présence d'aspartame.

• BRNCOLIBER 15 mg/5 ml est contre-indiqué chez l'enfant de moins de 2 ans.

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

**6. Effets indésirables :**

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

Possibilité de survenue de troubles gastro-intestinaux mineurs à type de nausées, vomissements, gastralgies, cédant rapidement à la diminution de la posologie.

Ont été décrits :

• des cas de réactions cutanéomuqueuses à type d'érythème, de rash, de prurit, d'urticaire ;

• très rarement des manifestations anaphylactoïdes avec survenue de choc et œdème de Quincke qui ont été d'évolution favorable dans les cas

rapportés.

Dans ces cas, le traitement devra impérativement être interrompu.

Ont été également très rarement décrits :

• des cas de céphalées et de vertiges.

Peut présenter un effet laxatif léger (sorbitol).

BRNCOLIBER solution buvable peut provoquer des réactions allergiques aux parahydroxybenzoates de méthyle et de propyle (éventuellement retardées).

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

**Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :**

**Mises en garde spéciales :**

Ce médicament ne doit pas être pris par des patients présentant des problèmes héréditaires rares d'intolérance au fructose.

**Précautions d'emploi :**

Il est conseillé de ne pas prendre de médicament antitussif ou de médicament asséchant les sécrétions bronchiques durant la période de traitement par ce médicament.

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

**8. Interactions :**

**Interactions avec d'autres 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.

**Interactions avec les aliments et les boissons :**

Sans objet.

**Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :**

Sans objet.

**9. Utilisation en cas de grossesse ou d'allaitement :**

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

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

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

**10. Les effets possibles du traitement sur la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser certaines machines :**

Sans objet.

**11. Symptômes et conduite en cas de surdosage :**

Consulter immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

**12. Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :**

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oublié de prendre.

**13. Risque de syndrome de sevrage :**

Sans objet.

**Médicament sans prescription médicale.**

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché au Maroc :**

**ATLAS PHARM**

Quartier Industriel de Berrechid,  
Route principale numéro 7, Rue C  
Maroc

**Nom et adresse du fabricant :**

Afric Phar

Route Régionale Casablanca-Mohammedia

N° 322, Km 12400 Ain Harrouda

28 630 Casablanca, Maroc

**La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le : 14/8/2012.**

gaiso

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant d'importantes sur votre traitement. Si vous avez d'autres questions à votre médecin ou votre pharmacien. Ce médicament vous a été d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourr besoin de la relire.

**XYZALL**

Dichlorhydrate  
de Lévocétirizine

**5 mg**, comprimé pelliculé

LOT 171557

EXP 09 2021

PPV 90 50

ions  
ions  
l'un  
voir

- **La substance active est** : dichlorhydrate de lévocétirizine ..... 5 mg pour un comprimé pelliculé

- **Les autres composants sont** :

**Comprimé nu** : cellulose microcristalline, lactose monohydraté, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium.

**Pelliculage** : Opadry Y-1-7000 [hypromellose (E 464), dioxyde de titane (E 171), macrogol 400]

## 1. QU'EST-CE QUE XYZALL 5 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ?

Ce médicament se présente sous la forme de comprimé pelliculé, boîte de 14 et 28. XYZALL est un médicament anti-allergique indiqué dans le traitement des symptômes associés à l'allergie, tels que :

- La rhinite allergique saisonnière (rhume des foins), y compris les atteintes oculaires (conjonctivite allergique) ;
- La rhinite allergique chronique ;
- L'urticaire.

## 2. INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT DE PRENDRE XYZALL 5 mg, comprimé pelliculé. XYZALL 5mg, comprimé pelliculé, NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à la lévocétirizine ou à toute substance chimique apparentée, ou à l'un des autres composants contenus dans XYZALL.
- Si vous souffrez d'insuffisance rénale grave.

### Prendre des précautions particulières avec XYZALL 5 mg, comprimé pelliculé

#### Mises en garde :

- XYZALL n'est pas recommandé chez l'enfant de moins de 6 ans car il n'existe pas encore de dosage adapté.
- XYZALL ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactose (maladies métaboliques rares), en raison de la présence de lactose dans le comprimé.

#### - Précautions d'emploi :

- Si vous souffrez de troubles rénaux, la dose pourra être réduite en fonction de la gravité de votre maladie. Suivez les instructions de votre médecin.
- La prudence est recommandée en cas d'absorption d'alcool en même temps que XYZALL. Chez certains patients sensibles, la prise simultanée de lévocétirizine et d'alcool pourrait avoir des effets sur le système nerveux, bien que la cétirizine (produit chimiquement apparenté) n'ait jamais montré une augmentation des effets liés à l'alcool.

#### Grossesse :

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

D'une façon générale, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.