

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.

diologie 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.

tique :

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

éducation :

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.

ntaire :

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 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



Déclaration de Maladie

Nº P19- 0041484

4105

22501

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : M105

Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : KHOBIS NOUVE DAINE

Date de naissance : 15.06.1956

Adresse : DR. JAMAL R. 23 N°70. ED. CASA

Tél. 066 28 73 72

Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Docteur Abdellatif LARAKI
Chirurgien Orthopédiste et
Traumatologue
9, Angle Bd Anoual et Bd Bir Anzarane
CASABLANCA
Tel / Fax : 0522.25.82.30 - GSM : 09.11.46.89.88

Date de consultation : 17.12.2012

Nom et prénom du malade : BENSAHMANE OMARIL Age: 1967

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

Polyarthrite des deux Genoux

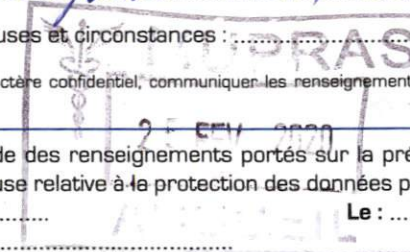
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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 :

Signature de l'adhérent(e) :



Le : / /

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

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
27/04/2012	(2)	1	60	Docteur Abdellatif LARBI Chirurgien Orthopédiste et Traumatologue 16 Bd Anouar El Ed-Din Anziane CASABLANCA 06.11.48.69.66

EXECUTION DES ORDONNANCES

S Tél. 771

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
 PHARMACIE TAYEB 25 DEBASSIAMI CHEMISTE TAYEB N°27 TEL: 03 38 38 00 87 38 38 38 00 87	27/11/2020	696,40

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du
Laboratoire et du Radiologue
**LABORATOIRE DE PATHOLOGIE
DU CENTRE**
2, boulevard Zerkouni
0522 22 51 31 / 34 Fax: 0522 22 50 00

Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
27/01/2020	P545	600 dt

AUXILIAIRES MÉDICAUX

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'explorations complémentaires.

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

	H
25533412	21433552
00000000	00000000
D	
00000000	00000000
35533411	11433553

The diagram illustrates the 12th edition of the International System of Units (SI) base units and their definitions. It features a central vertical axis labeled 'H' at the top and 'D' at the bottom, representing the height of the unit definitions. The horizontal axis is labeled 'D' on the left and 'B' at the bottom right. The units are arranged in a circular pattern around the central axis:

- Length (m):** Represented by a horizontal line segment from the center to the left.
- Time (s):** Represented by a circle with a diagonal line through it.
- Amount of substance (mol):** Represented by a circle with a wavy line through it.
- Electric current (A):** Represented by a circle with a jagged line through it.
- Temperature (K):** Represented by a circle with a solid line through it.
- Plane angle (rad):** Represented by a circle with a curved line through it.
- Mass (kg):** Represented by a circle with a dashed line through it.
- Electric charge (C):** Represented by a circle with a dotted line through it.
- Luminous intensity (cd):** Represented by a circle with a cross-hatched line through it.
- Plane angle (sr):** Represented by a circle with a horizontal line through it.
- Angle (rad):** Represented by a circle with a vertical line through it.
- Angle (sr):** Represented by a circle with a diagonal line through it.

(Création, remont, adjonction)

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



ORDONNANCE

Casablanca le,

27/01/2020

Urgences 24h/24

Médecine

Chirurgie

Réanimation

Radiologie

Cardiologie
Interventionnelle

Maternité

Réanimation
Néonatale

Hémodialyse

PHARMACIE TAKIR
0522 25 92 30

696,40

7^{me} BREVETTAMENT 01/07/2017
106,50 1 - Sep come 500 SV
45,50 1g x 2/0
2 - Cetaffam 600 de 20
18,70 1g SV /
3 - LaPanal 00 2
86,70 2g à manger x 2-3/15
4 - S. Sheld 100 SV
349,00 1g / 5 an couche
200000 SV
18,70 par jour
Docteur Abdellatif LARAKI
Chirurgien Orthopédiste et
Traumatologue
9, Angle Bd Aouia et Bd Bir Anzarane
CASABLANCA
Tél / Fax : 0522 25 92 30 GSM : 06 11 18 88 88

ORDONNANCE

Casablanca le,

27.01.2002

● Urgences 24h/24

● Médecine

● Chirurgie

● Réanimation

● Radiologie

● Cardiologie
Interventionnelle

● Maternité

● Réanimation
Néonatale

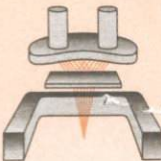
● Hémodialyse

Mr BENDHAMAR Oussila

CRD

Aéoliophore claviculaire
du $\frac{1}{3}$ proximal du bras gauche.
Sur AG, abord en S, fatigue et
examen de ce qui semble être
foncé la main lipomatose
dans la partie profonde adhérente
à l'apophyse myloïde. Fermeture
en 3 plans sur Rodin 10 aspiratif.
Pansement à la bétadine.

Docteur Abdellatif LARAKI
Chirurgien Orthopédiste et
Traumatologue
9, Angle Bd Anouar et Bd Bir Anzarane
CASA BLANCA
Tél. / Fax : 0522.05.82.36 - GSM : 06.11.48.89.66



Laboratoire de Pathologie du Centre

Pr. Laïla Laraqui
Anatomo - Cytopathologiste

Dr Nouhad Benkirane
Anatomo - Cytopathologiste

Demande d'examen

De la part du Dr.

LARAKI

Nom et Prénom du Patient

Mme Hassiba BENAHMAM

Age 28-07-1967

Date du prélèvement 27.01.2020

Référence

Renseignements cliniques et paracliniques

Pt de la lipo

Siège du prélèvement 1/3 sup bas gauche

Nature de lacte réalisé

Thérapeutique préalablement instituée

Actes chirurgicaux antérieurs avec références

Biopsie antérieure : Oui Non

Si oui, rappeler la référence, SVP

Pour F.C.V. et biopsie endométriale à visée hormonale :

- Date des dernières règles

- Parité

- Thérapeutique antérieure ou en cours

- Durée du cycle

- Frottis monocouche : Vagin

Exocol

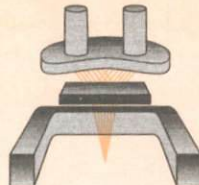
Endocol

- Frottis conventionnel : CBE :

Endomètre

Docteur Abdellatif LARAKI
Chirurgien Orthopédiste et
Traumatologue
Signature et Cachet
9, Angle Bd Aroual et Bd Bir Anzarane
CASA BLANCA
Tél / Fax : 0522.25.82.36 - GSM : 06.11.48.69.88

LABORATOIRE DE PATHOLOGIE DU CENTRE
52, Boulevard Zerkouni
16135222225131 / 34 Fax : 0522.22.50.00



Laboratoire de Pathologie du Centre

Dr. Nouhad BENKIRANE

Pr. Laïla LARAQUI

Casablanca, le 30/01/20

Nom & Prénom : Mme BENDAHMANE OUASSILA
Sur ordonnance du : Dr LARAKI ABDELLATIF
Réf. : 20H01632

Prélevé et parvenu au laboratoire le : 27/01/20
Organe ou siège du prélèvement : Bras gauche
Renseignement(s) clinique(s) : Age : 53 ans
Masque du 1/3 supérieur du bras gauche.

COMPTE RENDU ANATOMOPATHOLOGIQUE

Pièce d'exérèse pesant 38 grammes, mesurant 8 x 5,5 cm, accompagnée de quatre fragments détachés de 1 à 6 cm, montrant tous à la coupe un aspect lobulé jaunâtre.

A l'examen histologique, il s'agit d'une prolifération lobulée par des travées conjonctivo-vasculaires grèles, constituée d'adipocytes matures sans anomalie cytonucléaire. Pas vu de structure ganglionnaire.

Absence de lésion suspecte de malignité.

Conclusion : - Lipome lipocytique.
- Pas de signes de malignité.

Dr. Nouhad BENKIRANE

ERREDA - 52, Bd. Zerkouni - 3^e étage, N° 25 - Casablanca - Tél. : 05.22.22.51.31/05.22.22.51.34 - Fax : 05.22.22.50.90
Patente N° 34206650 - TVA N° 819561 - CNSS N° 2364917 - ICE 000834360000045



Laboratoire de Pathologie du Centre

Dr. Nouhad BENKIRANE

Pr. Laïla LARAQUI

Casablanca, le 05/02/2020

FACTURE N° : 20/02117

Le laboratoire vous prie de croire à l'assurance de ses meilleurs sentiments et vous présente le relevé de ses honoraires s'élevant à la somme de :

600,00 Dhs

SIX CENTS DIRHAMS

Concernant les analyses exécutées le **27/01/2020**

Pour **BENDAHMANE OUASSILA**

Sur ordonnance du : **Dr LARAKI ABDELLATIF**

LABORATOIRE DE PATHOLOGIE
DU CENTRE
52 Boulevard Zerkouni
Tel: 0522 22 51 31 / 34 Fax: 0522 22 50 00

CLINIQUE VILLE VERTE

E L S A N

TEL :0522 51 23 23

CASABLANCA

Reçu de caisse

N° : 2001281503405650 / 1 / 0

Numéro admission	Nom du patient	Date encaissement
200123131831EL-001	BENDAHMANE OUASSILA	28/01/2020

Mode paiement	Références du paiement	Montant Dhs
Espèce		1 900,00
MUPRAS	Total payé	1 900,00
MILLE NEUF CENTS DIRHAMS		

Reçu établi par : NAIMA

CLINIQUE VILLE VERTE
Service Facturation
Casa Green Town Bouskoura
INPE 080062888 ⑦⁷
Fax: 0522 78 25 89

NOTICE : INFORMATION DE
L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament :

Sirdalud® 4 mg.

Boîte de 30 comprimés

Chlorhydrate de Tizanidine

Veuillez 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 d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations 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, 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 Sirdalud et dans quel cas est-il utilisé ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ou d'utiliser Sirdalud ?
- 3- Comment prendre ou utiliser Sirdalud ?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver Sirdalud ?
- 6- Informations supplémentaires.

1- QU'EST-CE QUE SIRDALUD ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Sirdalud (tizanidine) est un relaxant musculaire utilisé sur prescription médicale dans les contractions musculaires douloureuses et dans les tensions musculaires accrues consécutives aux lésions du cerveau et de la moelle épinière ou observées dans la sclérose en plaques.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE OU D'UTILISER SIRDALUD ?

Ne pas utiliser Sirdalud en cas d'hypersensibilité au principe actif (tizanidine) ou à un des excipients de Sirdalud ou encore lorsque la fonction hépatique est fortement réduite. Ne pas utiliser Sirdalud en même temps que des médicaments

contenant de la fluvoxamine (utilisés pour le traitement d'une dépression) ou de la ciprofloxacine (utilisés pour le traitement des infections). Veuillez dans ce cas informer votre médecin et ne prenez pas Sirdalud.

En cas d'indices de dysfonctionnements hépatiques (comme p. ex. nausées inexpliquées, perte d'appétit ou fatigue), veuillez en informer votre médecin. Il vous fera une prise de sang pour contrôler votre fonction hépatique et il décidera si vous pouvez ou non continuer à prendre Sirdalud. En outre, il surveillera votre fonction hépatique si vous prenez des doses de 12 mg ou plus par jour.

Ce médicament peut diminuer votre capacité de réaction, votre aptitude à la conduite ou à l'utilisation d'outils ou de machines! Cet effet est encore plus marqué si vous consommez de l'alcool. C'est pourquoi, vous devez renoncer à consommer des boissons alcoolisées durant un traitement avec Sirdalud.

Avant de prendre Sirdalud, indiquez à votre pharmacien si vous aussi si vous avez des symptômes de la maladie de Parkinson. Il est recommandé de réaliser un test de



6 118001 030293

SIRDALUD® 4 mg
Comprimé pelliculé

PPV = 86.70 DH

N° 262076

SEPCEN® 250 mg, SEPCEN® 500 et SEPCEN® 750 mg
Boîte de 10 comprimés pelliculés
D.C.I : ciprofloxacin

Veuillez 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 d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou 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 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 votre pharmacien. Voir la rubrique 4.

• Que contient cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE SEPCEN® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Fluoroquinolone - code ATC : J01MA02.

SEPCEN® contient une substance active, la ciprofloxacin.

La ciprofloxacin est un antibiotique appartenant à la famille des fluoroquinolones. Elle agit en tuant les bactéries responsables des infections. Elle est active uniquement sur certaines souches spécifiques de bactéries.

Adultes:

Chez l'adulte, SEPCEN® est utilisé pour traiter les infections bactériennes suivantes :

- Infections des voies respiratoires.
- Infections persistantes ou récurrentes de l'oreille ou des sinus.
- Infections urinaires.
- Infections des testicules.
- Infections des organes génitaux chez la femme.
- Infections gastro-intestinales et infections intra-abdominales.
- Infections de la peau et des tissus mous.
- Infections des os et des articulations.
- Prévention des infections dues à la bactérie neisseria meningitidis.
- Exposition à la maladie du charbon.

SEPCEN® peut être utilisé dans le traitement de patients présentant un faible taux de globules blancs (neutropénie), et ayant de la fièvre, dont on suppose qu'une bactérie en est la cause.

Si vous présentez une infection sévère ou une infection due à différents types de bactéries, un traitement antibiotique additionnel pourra vous être prescrit en complément de SEPCEN®.

Chez l'enfant et l'adolescent:

SEPCEN® est utilisé chez l'enfant et l'adolescent, sous le contrôle d'un spécialiste, pour traiter les infections bactériennes suivantes :

- Infections des poumons et des bronches chez l'enfant et l'adolescent atteint de mucoviscidose.
- Infections urinaires compliquées, y compris les (pyélonéphrite).
- Exposition à la maladie du charbon.

SEPCEN® peut également être utilisé pour traiter les infections bactériennes spécifiques de l'enfant et de l'adolescent si votre médecin le prescrit.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À PRENDRE SEPCEN® ?

- Ne prenez jamais SEPCEN® dans les cas suivants :
 - Vous êtes allergique (hypersensible) à la ciprofloxacin ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6).

- Vous prenez de la tizanidine (voir rubrique 2 : Prise en garde et précaution d'emploi) :

Consultez votre médecin ou votre pharmacien avant d'adapter votre traitement.

- Vous souffrez d'épilepsie ou d'une autre affection neurologique.

- Vous avez déjà eu des problèmes aux nerfs de la moelle épinière de la même famille que SEPCEN®.

- Si vous êtes diabétique parce que la ciprofloxacin peut entraîner une hypoglycémie.

- Vous souffrez de myasthénie (musculaire) en raison du risque d'aggravation.

- Si vous savez que vous présentez un déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase, cela peut vous occasionner une anémie.

- Si vous avez des problèmes cardiaques.

- Si vous avez reçu un diagnostic d'hypertension artérielle ou d'un vaisseau sanguin (anevrisme aortique) ou d'un vaisseau.

- Si vous avez déjà eu un épisode antérieur de la maladie.

de la paroi aortique.
• Si vous présentez une dissection aortique (par exemple, des symptômes d'Éhler-Danlos, l'artérite de Takayasu, l'hypertension artérielle). Ce type de médicament peut entraîner une dissection aortique observée à l'ECG, vous présentez une faible tension artérielle et un rythme cardiaque lent (insuffisance cardiaque, insuffisance myocardique), si vous avez d'autres médicaments dans la rubrique Prise d'autre médicament. Pour le traitement, il peut vous prescrire une amélioration des symptômes. Consultez votre médecin pendant la prise de SEPCEN®. Pour prévenir immédiatement les symptômes, il peut vous prescrire SEPCEN® pendant que vous prenez d'autres médicaments.

• Réaction allergique (urticaire, angioédème). Dès que vous présentez une réaction allergique, arrêtez de prendre SEPCEN®.

• Si vous avez des symptômes affectés, consultez votre médecin.

• Des douleurs dans les tendons peuvent également se produire, mais elles peuvent être traitées ou jusqu'à la guérison. Au premier signe de douleur, arrêtez de prendre SEPCEN® et mettez-vous au repos.

• Si vous souffrez d'ischémie cérébrale, arrêtez de prendre SEPCEN® et contactez votre médecin.

• Des réactions de type allergique peuvent se produire avec SEPCEN®. Si vous présentez des symptômes pourraient être graves, arrêtez de prendre SEPCEN® et contactez votre médecin.

• Vous pouvez ressentir une sensation de brûlure ou de douleur dans les muscles ou les tendons. Si cela se produit, arrêtez de prendre SEPCEN® et contactez votre médecin.

• Des cas d'hypoglycémie peuvent se produire avec SEPCEN®. Si vous avez des symptômes de hypoglycémie, arrêtez de prendre SEPCEN® et contactez votre médecin.

• Si vous avez des symptômes de maladie de la moelle épinière, arrêtez de prendre SEPCEN® et contactez votre médecin.

• Si vous avez des symptômes de maladie de la moelle épinière, arrêtez de prendre SEPCEN® et contactez votre médecin.

• SEPCEN® peut entraîner une réaction allergique. Si vous présentez des symptômes de réaction allergique, arrêtez de prendre SEPCEN® et contactez votre médecin.

• SEPCEN® peut entraîner une réaction allergique. Si vous présentez des symptômes de réaction allergique, arrêtez de prendre SEPCEN® et contactez votre médecin.

SEPCEN 500 mg

10 Comprimés



6 118000 230182

196,50

LOT : 05814413
PER : 05-2013
PPV : 14-05-2013

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 pourrez 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 siennes 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 soigner les douleurs. 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 aiguës 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

- douleurs articulaires,

- syndromes douloureux du dos et des cervicales, rhumatisme extra-articulaire, ainsi que traitement complémentaire lors de diverses infections aiguës douloureuses, en particulier au niveau des oreilles, du nez et de la gorge.

Il ne faut pas employer Cataflam uniquement pour faire baisser la fièvre.

Si vous souffrez d'une maladie cardiaque ou présentez des risques importants de maladie cardiaque, votre médecin évaluera régulièrement la nécessité de poursuivre le traitement au Cataflam, notamment lorsque le traitement doit durer plus de 4 semaines.

2. Quelles sont les informations à connaître avant <de prendre>

<utiliser> Cataflam?

Ne prenez jamais Cataflam

Cataflam ne doit pas être utilisé:

- si vous êtes allergique à l'un des composants ou avez présenté des difficultés respiratoires ou des réactions cutanées de type allergique après la prise d'acide acétylsalicylique ou d'autres médicaments anti-douleur ou antirhumatismaux appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens,

- durant le 3ème trimestre de la grossesse,

- en cas d'ulcères de l'estomac et/ou de l'intestin grêle (ulcères duodénaux), de saignements ou de perforation gastro-intestinaux ou de symptômes tels que du sang dans les selles ou des selles noires,

- en cas d'inflammations intestinales chroniques comme la maladie de Crohn ou la colite ulcéreuse,

- en cas de défaillance hépatique ou rénale,

- pour le traitement des douleurs après un pontage coronarien au niveau du cœur (ou de l'utilisation d'une circulation extracorporelle),

- chez les enfants de moins de 14 ans.

Si l'une de ces situations s'applique à votre cas, veuillez le signaler à votre pharmacien et ne prenez pas Cataflam. Votre médecin décidera si ce médicament vous convient.

Si vous pensez être éventuellement allergique à ce produit, consultez votre médecin immédiatement.

Durant le traitement par Cataflam, il est possible de voir apparaître des ulcères au niveau de la muqueuse du tractus gastro-intestinal supérieur, rarement des hémorragies ou, dans des cas isolés, des perforations.

Des effets secondaires fréquents sont : céphalées, état stuporeux,

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 antihistaminatoires, comme l'acide acétylsalicylique et l'ibuprofène, des corticostéroïdes, des médicaments antidiabétiques, le sang (anticoagulants), des médicaments (p. ex. méthotrexate) utilisés pour le traitement du diabète, excepté l'insuline, du méthotrexate (lors d'arthrite et de cancer), de la cicloporfine 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 (antituberculeux pour le traitement d'infections bactériennes).

Cataflam peut aussi pourvoir le traitement d'infections bactériennes. Cataflam peut aussi pourvoir le traitement d'infections bactériennes 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 Voltaréne ou Cataflam et qui doivent donc prendre, par mesure de précaution, la dose minimale efficace.

Tous 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

Cataflam ne doit pas être pris pendant la période de l'allaitement, sauf en cas d'autorisation explicite par votre médecin.

3. Comment <prendre> <utiliser> Cataflam?

C'est le médecin qui fixe l'administration en fonction de ce que vous suivez scrupuleusement. Les doses recommandées dépassent pas la dose maximale fixée par votre médecin.

Si vous prenez du Cataflam, faites-vous suivre régulièrement que vous ne souffrez pas.

Adultes: 100 à 150 mg par adolescents de plus de 14 ans, la dose totale. Ne dépasser pas une dose.

En cas de règles douloureuses, dès les premiers symptômes, pendant les crises d'arthralgies, comme lorsque vous réveilliez.

Si après env. 2 heures, il vous pouvez prendre une dose nécessaire, vous pouvez prendre 4-6 heures, pour autodragées à 50 mg) par 24 h.

Cataflam peut être utilisé pour l'enfant et l'adolescent de 12 ans et plus.

Prendre les dragées de préférence avant les repas ou mâches.

Ne changez pas de votre médecin si votre état n'améliore pas, car votre médecin a trop de mal à vous comprendre.

4. Quels sont les effets secondaires éventuels ?

La prise de Cataflam peut provoquer les effets secondaires suivants:

Des effets secondaires fréquents sont : céphalées, état stuporeux,

sauf en cas d'autorisation explicite par votre médecin.

LOT: M19062
EXP: AVR 2022
PPV: 45,50 DH

Cataflam® 50mg
20 dragées

6 118000 220053

PARANTAL®

(Paracétamol)

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATIONS :

- Solution buvable dosée à 3 %, flacon de 90 ml, avec seringue doseuse graduée en kg de poids.
- Comprimés adultes et enfants (à partir de 27 kg) dosés à 500 mg : Boîte de 20
- Comprimés effervescents adultes et enfants (à partir de 50 kg) dosés à 1 g : Boîte de 8
- Comprimés effervescents adultes et enfants (à partir de 27 kg) dosés à 500 mg : Boîtes de 10 et de 20
- Granulés adultes et enfants (à partir de 27 kg) dosés à 500 mg : Boîte de 16 sachets
- Granulés enfants dosés à 300 mg : Boîte de 12 sachets
- Granulés nourrissons et enfants dosés à 150 mg : Boîte de 16 sachets
- Granulés nourrissons dosés à 80 mg : Boîte de 16 sachets
- Suppositoires adultes et enfants (à partir de 50 kg) dosés à 650 mg : Boîte de 10
- Suppositoires enfants dosés à 300 mg : Boîte de 10
- Suppositoires enfants dosés à 250 mg : Boîte de 10
- Suppositoires nourrissons dosés à 125 mg : Boîte de 10

COMPOSITION :

- Solution buvable à 3%	
Paracétamol	300 g
Excipient	qsp 100 ml
- Comprimés adultes et enfants (à partir de 27 kg) à 500 mg	
Paracétamol	500 mg
Excipient	qsp 1 comprimé
- Comprimés effervescents adultes et enfants (à partir de 50 kg) à 1 g	
Paracétamol	1 g
Excipient	qsp 1 comprimé effervescent
- Comprimés effervescents adultes et enfants (à partir de 27 kg) à 500 mg	
Paracétamol	500 mg
Excipient	qsp 1 comprimé effervescent
- Granulés adultes et enfants (à partir de 27 kg) à 500 mg	
Paracétamol	500 mg
Excipient	qsp 1 comprimé effervescent
- Granulés enfants à 300 mg	
Paracétamol	300 mg
Excipient	qsp 1 sachet
- Granulés nourrissons et enfants à 150 mg	
Paracétamol	150 mg
Excipient	qsp 1 sachet
- Granulés nourrissons à 80 mg	
Paracétamol	80 mg
Excipient (commun aux granulés enfants et nourrissons)	qsp 1 sachet
- Suppositoires adultes et enfants (à partir de 50 kg) à 650 mg	
Paracétamol	650 mg
- Suppositoires enfants à 300 mg	
Paracétamol	300 mg
- Suppositoires enfants à 250 mg	
Paracétamol	250 mg
- Suppositoires nourrissons à 125 mg	
Paracétamol	125 mg
Excipient (commun aux suppositoires)	qsp 1 suppositoire

CLASSE PHARMACOTHÉRAPETIQUE :

Autres analgésiques et antipyrrétiques

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament contient du paracétamol, il est indiqué en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses.

La présentation à 1 g peut être prescrite par votre médecin dans les douleurs de l'arthrose.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Insuffisance hépatocellulaire.
- Accidents allergiques antérieurs au paracétamol ou aux autres constituants.
- Inflammation récente anale ou rectale ou saignement récent du rectum (suppositoire).

EN CAS DE DOUCE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE MISSES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Mises en garde spéciales :

- En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.
- La prise de paracétamol peut fausser le dosage de l'acide urique sanguin et le dosage de la glycémie.
- En cas de découverte d'une hépatite virale aiguë, il convient d'arrêter le traitement.
- Les granulés pour suspension buvable contiennent du saccharose. En raison de la présence d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en sucre.
- Les granulés pour suspension buvable contiennent du sodium. Le taux de sodium est inférieur à 1 mmol (ou 23 mg) par gramme.
- Prendre en compte la teneur en sodium du comprimé effervescent chez les patients suivant un régime dépourvu de sel.
- Le comprimé non effervescent contient du lactose. En raison de la présence de lactose, ce médicament peut entraîner des réactions allergiques.
- En raison de la présence de sorbitol dans les comprimés effervescents et les granulés à 500 mg, il ne convient pas de donner ce médicament aux personnes souffrant d'insuffisance rénale.
- En raison de la présence de sorbitol dans les comprimés effervescents et les granulés à 500 mg, il ne convient pas de donner ce médicament aux personnes souffrant d'insuffisance rénale.
- La solution buvable contient du parahydroxybenzoate et peut provoquer des réactions allergiques (éventuellement chez les personnes sensibles).
- Avec les suppositoires, il y a un risque d'irritation locale, d'autant plus fréquent et intense que la durée du traitement est élevée et la posologie est forte.

Précautions d'emploi :

- Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours, ou en cas d'efficacité insuffisante ou si l'état s'aggrave, consultez votre médecin.

En cas de maladie grave du foie ou des reins, ou d'abus d'alcool, il est nécessaire de consulter votre médecin.

Avant de débuter un traitement par ce médicament, vérifiez que vous (ou votre enfant) ne prenez pas d'autres médicaments contenant du paracétamol.

En cas de problèmes de nutrition (malnutrition) ou de déshydratation, PARANTAL® doit être utilisé avec précaution.

EN CAS DE DOUCE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE MISSES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

INTERACTIONS MÉDICALEMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, CONSULTEZ VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN.

Signalez que vous prenez ce médicament si votre médecin vous prescrit un dosage du taux d'acide urique.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

A titre informatif : le paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse ainsi qu'au cours de l'allaitement.

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

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE :

Comprimés effervescents à 500 mg adultes et enfants (à partir de 27 kg)

: sorbitol, sodium environ 395 mg/comprimé

PARANTAL®

PFV 18DH70
EXP 03/2022
LOT 92032 4

PARANTAL®
20 COMPRIMÉS EFFERVESCENTS



6 118000 031857

LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie**Enoxaparine sodique****SANOFI****Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne sera pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie ?
3. Comment utiliser LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

'EST-CE QUE LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie ET DANS QUELS CAS FUT-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : agent antithrombotique, groupe de l'héparine - code ATC : B01AB05

LOVENOX contient une substance active appelée énoxaparine sodique. Il appartient à une classe de médicaments dont le nom est « héparine de bas poids moléculaire » ou HBPM.

Comment agit LOVENOX

LOVENOX agit de deux façons :

- 1) En empêchant les caillots sanguins existants de grossir. Cela permet à votre organisme de les désagréger et de les empêcher de vous nuire.
- 2) En empêchant la formation de nouveaux caillots sanguins dans votre sang.

Pourquoi LOVENOX est-il utilisé

LOVENOX peut être utilisé pour :

- Traiter les caillots sanguins dans votre sang
- Empêcher la formation de caillots sanguins dans votre sang dans les cas suivants :
 - avant et après une intervention chirurgicale
 - lorsque vous êtes atteint(e) d'une maladie de courte durée et que vous ne pourrez pas vous déplacer pendant un certain temps.
- Empêcher la formation de caillots sanguins lorsque vous présentez un angor instable (dans lequel votre cœur reçoit une quantité insuffisante de sang) ou après un infarctus du myocarde (crise cardiaque)
- Empêcher la formation de caillots sanguins dans les circuits de l'appareil pour dialyse (utilisé pour les personnes atteintes d'une maladie rénale grave).

QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie ?

N'utilisez jamais LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie si :

- vous êtes allergique à :
 - l'énoxaparine sodique ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6)
 - l'héparine ou d'autres héparines de bas poids moléculaire telles que la nadroparine, la tinzaparine ou la daltéparine.

Les signes de réaction allergique comprennent : éruption cutanée, difficulté à respirer ou à avaler, gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la gorge ou des yeux.

- vous avez eu une réaction à l'héparine ayant entraîné une diminution importante du nombre de vos cellules de la coagulation (plaquettes) au cours des 100 derniers jours
- vous présentez des anticorps dirigés contre l'énoxaparine dans votre sang
- vous saignez abondamment ou vous êtes atteint(e) d'une affection associée à un risque élevé de saignement tel que :
 - un ulcère de l'estomac, une chirurgie récente du cerveau ou des yeux, ou un accident vasculaire cérébral hémorragique récent
- vous utilisez LOVENOX pour traiter des caillots sanguins et devez faire l'objet dans les 24 heures :
 - d'une ponction spinale ou lombaire
 - d'une intervention chirurgicale avec une rachianesthésie ou une anesthésie péridurale.

N'utilisez pas LOVENOX si l'un ou l'autre des cas ci-dessus vous concerne. Si vous n'êtes pas sûr(e), parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser LOVENOX.

Avertissements et précautions

LOVENOX ne doit pas être remplacé par d'autres héparines de bas poids moléculaire comme la nadroparine, la tinzaparine ou la daltéparine. Cela est dû au fait qu'elles ne sont pas exactement identiques et n'ont pas la même activité, ni les mêmes instructions d'utilisation.

Consultez votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser LOVENOX si :

- vous avez déjà eu une réaction à l'héparine ayant causé une diminution importante du nombre de cellules de la coagulation (plaquettes)
- vous portez une valve cardiaque
- vous présentez une endocardite (une infection de l'enveloppe interne du cœur)
- vous avez des antécédents d'ulcère de l'estomac
- vous avez été victime récemment d'un accident vasculaire cérébral
- vous êtes atteint(e) d'hypertension
- vous êtes atteint(e) de diabète ou présentez des problèmes au niveau des vaisseaux sanguins dans l'œil causés par le diabète (dénommés rétinopathie diabétique)
- vous avez récemment subi une opération des yeux ou du cerveau
- vous êtes âgé(e) (plus de 65 ans) et en particulier si vous avez plus de 75 ans
- vous avez une insuffisance rénale
- vous avez une insuffisance hépatique
- vous êtes en sous-poids ou en surpoids
- vous présentez un taux élevé de potassium dans votre sang (cela peut être vérifié par une analyse de sang)
- vous utilisez actuellement des médicaments qui majorent le risque hémorragique (voir la rubrique 2, « Autres médicaments et LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie »)
- vous présentez un problème au niveau de votre colonne vertébrale ou avez subi une intervention chirurgicale au niveau de la colonne vertébrale.

Si l'un ou l'autre des cas ci-dessus vous concerne ou si vous n'êtes pas sûr(e), parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser LOVENOX.

Tests et contrôles

Vous devrez peut-être faire l'objet d'une analyse de sang avant de commencer à utiliser ce médicament et régulièrement durant son utilisation ; cela permettra de vérifier le taux de plaquettes (cellules de la coagulation) et celui du potassium dans votre sang.

Enfants et adolescents

La sécurité d'emploi et l'efficacité de LOVENOX n'ont pas été évaluées chez les enfants ou les adolescents.

Autres médicaments et LOVENOX solution injectable en seringue

Informez votre médecin ou votre

pourriez prendre tout autre méd

• warfarine (utilisée pour fluidi

• aspirine (également appelée :

clopidogrel ou d'autres médi

Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat -R.P.1,

Ain sebaâ Casablanca

Lovenox 4000unitixx Inj b6

PPV : 349,00 DH



6 118001 080465

740972

1