

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

## 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 tous les 6 mois.



## Déclaration de Maladie

N° W19-524014

2500

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ A

Cadre réservé à l'adhérent (e) : \_\_\_\_\_

Matricule : 9555 Société : RAM

☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : RATI MOHAMED

Nom & Prénom : \_\_\_\_\_

Date de naissance : 03-12-1969

Adresse : HAY MASJID RUE 18 N°62 CASA

Tél. : 0667077325 Total des frais engagés : 623,70

## Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. CHAOUI Salah Eddine  
444. Av. M. Al Masjidi Soussi  
(E. Av. B) Hay Al Masjidi  
Casablanca  
Tél. 01 22 28 16 56

Date de consultation : 27-02-2020

Nom et prénom du malade : Rati Mohamed Age : \_\_\_\_\_

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

Nature de la maladie : Aff. Hémoragique

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'att. médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à : CASABLANCA Le : 28/02/20

Signature de l'adhérent(e) : \_\_\_\_\_

Signature du médecin : \_\_\_\_\_

## Adresses Mails utiles

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

[illegible]

**Dr. CHAOUI Salah Eddine**  
444 - ~~Ville Mar Soussi~~  
(E) W. B. Hay Al Masjid  
Casablanca  
02 28 16 56

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	27/2/90	48370

[illegible][illegible][illegible]

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXE

Docteur CHAOUI SALAH-EDDINE

\* ECHOGRAPHIE GENERALE

Diplômé de la Facture de Médecine de Paris

MEDECINE GENERALE

EXPERT PRES LES TRIBUNAUX

الدكتور الشاوي صالح الدين

حائز على شهادة الفحص بالضدى

من كلية الطب بباريس

الطب العام

خبير محلف لدى المحاكم

Casablanca, le 27.02.2020 في الدار البيضاء،

Razi Mohamed

116.40

1 Floxam 500 2x 12x

55.00

2 Brimylax 7

31.60

3 Flexen sup

122.70 x 2 1 sup

4 Dafflon 500

19.30

5 T. Kanorene sup 2x 2x 4x 6x

16.00

6 T. Kanorene 1 sup 2x

T= 483.70

مسجد السنة) فوق صيدلية المسجد - الدار البيضاء

447, Bd. B - Avenue Mokhtar Soussi ( Mosquée Souna ) Au Dessus Phar. Al Masjid

الهاتف: 0522 28 16 56 Casablanca

Dr. Salah Eddine  
444, Bd. B, Soussi  
Au Dessus Phar. Al Masjid  
Casablanca  
Tél : 0522 28 16 56

# FLOXAM®

(FLUCLOXACILLINE)

Pénicilline insensible à la pénicilline

## PRESENTATIONS :

- Boîte de 16 gélules à 500 mg
- Boîte de 24 gélules à 500 mg
- Flacon de 12 doses de poudre
- Flacon de 20 doses de poudre
- Boîte de 1 flacon de poudre benzilylique à 3 %
- Boîte de 1 flacon de poudre à 3 %

- Boîte de 1 flacon de poudre
- Boîte de 6 flacons de poudre à 3 %

## COMPOSITION :

- Gélules à 500 mg :  
Flucloxacilline (DCI) 500 mg  
Excipient qs 1 gélule.

- Poudre pour suspension buccale  
Flucloxacilline (DCI) 250 mg  
Excipient qsp 6,5 g de poudre

- Injectable à 250 mg :  
Flacon de poudre contenant 250 mg  
ampoule de 3 ml de solvant eau po.

- Injectable à 500 mg :  
Flacon de poudre contenant 500 mg de Flucloxacilline (DCI) (sous forme de sel sodique monohydraté) +  
ampoule de 5 ml de solvant intra-musculaire à base d'alcool benzilylique à 3 %

- Injectable à 1 g :  
Flacon de poudre contenant 1 g de Flucloxacilline (DCI) (sous forme de sel sodique monohydraté) +  
ampoule de 5 ml de solvant intra-musculaire à base d'alcool benzilylique à 3 %

## PROPRIETES :

Antibiotique de la famille des bêta-lactamines du groupe des pénicillines isoxazoles semi-synthétiques, résistant à la pénicillinase staphylococcique ainsi qu'à l'acidité gastrique.

La Flucloxacilline est bactéricide. Elle agit au niveau de la synthèse de la paroi bactérienne.

Spectre d'activité : c'est avant tout un anti-staphylococcique, actif sur : staphylococcus aureus, staphylococcus epidermidis, streptococcus pyogenes, streptococcus pneumoniae, s. viridans, clostridium spp, bacillus anthracis, neisseria spp

La Flucloxacilline diffuse largement dans les tissus. Elle est retrouvée dans le muscle, les poumons, les liquides d'épanchement péricardique, pleural, synovial, la lymphe, l'abcès non caséux, le tissu sous-cutané, les amygdales, l'os et l'oreille moyenne.

## INDICATIONS :

Découlent de son activité bactéricide anti-staphylococcique.

Son intérêt réside dans les staphylococcies cutanées, muqueuses, et les localisations de la sphère ORL.

Prophylaxie des infections post-opératoires (chirurgie cardio-thoracique et orthopédique).

Dans les infections pleuro-pulmonaires, ostéoarticulaires, les septicémies, les endocardites, le choc septique et les infections méningées, une association est habituellement conseillée.

**Ce médicament ne contenant pas de sucre, il peut être administré au diabétique et en cas de mauvais état dentaire ou de régime hypocalorique.**

## POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI :

Voie orale : (1/2 heure avant les repas)

Adultes : 500 mg 3 à 4 fois / 24 heures

Enfants et Nourrissons : 25 à 50 mg/kg/jour en 2 à 3 prises, soit une cuillerée-mesure dosée à 250 mg / 5 ml 2 à 3 fois par jour

PPV 1160H40

LOT 94024 3

EXP 08/2021

# FLOXAM®

Flucloxacilline

**500 mg 24 gélules**

# BIOMYLASE®

Comprimés pelliculés ; Boîte de 24  
Sirop ; Flacon de 125 ml

- Veuillez lire attentivement l'information
- Gardez cette notice, vous pour
- Si vous avez toute autre ques
- Ce médicament vous a été pe
- même en cas de symptômes
- Si l'un des effets indésirables
- mentionné dans cette notice, p

médicament.  
à vos  
informations à votre  
à quelqu'un d'autre,  
effet indésirable non  
en.

## IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition qualitative et quantitative

### Comprimé :

Alpha-amylase  
\*Soit 2142.9 Unités Pharmacopée Européenne  
par Comprimé.  
Excipients

3000 U CEIP\*

q.s.p. .... 1 Cp

### Sirop :

Alpha-amylase  
\*Soit 142.86 Unités Pharmacopée Européenne  
par ml de sirop.  
Excipients

Pour 1 ml de sirop

200 U CEIP\*

q.s.p. .... 1 ml

## EXCIPENT A EFFET NOTOIRE

**Comprimé :** Saccharose et Jaune orangé S (E110).

**Sirop :** Saccharose, Glycérol, Parahydroxybenzoate de propyle sodique (E217), Parahydroxybenzoate de méthyle sodique (E219).

### Classe pharmaco-thérapeutique

Ce médicament appartient à la classe des enzymes à visée anti-inflammatoire.

### DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT?

Ce médicament est indiqué dans les maux de gorge peu intenses et sans fièvre.

### COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT?

### Posologie

#### • Comprimé :

**Adulte :** 1 Comprimé, 3 fois par jour au cours des repas.

#### • Sirop :

**Adulte :** 1 cuillère à soupe (15 ml), 3 fois par jour.

**Enfant de plus de 3 ans (plus de 15 kg) :** 2 cuillères à café (10 ml), 3 fois par jour.

**Nourrisson et enfant de 6 mois à 3 ans (7 kg à 15 kg) :** 1 cuillère à café (5 ml), 3 fois par jour.

### Mode et voie d'administration

Voie orale.

Avaler les comprimés, sans les croquer, avec un verre d'eau.

### Durée du traitement

Pour les comprimés : Ne prolongez pas le traitement au-delà de 5 jours sans avis médical.

En l'absence d'amélioration comme en cas de persistance des symptômes, prenez un avis médical.

Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée sans avis médical.

### DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT?

#### Ne prenez jamais BIOMYLASE :

- En cas d'antécédents d'allergie à l'alpha-amylase ou à l'un des composants, notamment les parabens (le cas du sirop).

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

### EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

Comme tous les médicaments, BIOMYLASE peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

# FLEXEN®

## Composition :

- **Capsules molles**  
Kétoprofène 50 mg.
- **Suppositoires** : C  
Kétoprofène 100 mg.
- **Ampoules** : Chaque  
Kétoprofène 100 mg.
- **Gel** : 100 g contient

## Présentations :

- Boîte de 20 capsules
- Boîte de 6 ampoules  
solvant IM
- Boîte de 6 ampoules  
solvant IV
- Boîte de 10 suppositoires
- Tube de gel 50 g - 20 g

## Propriétés :

Le principe actif de FLEXEN® est l'acide (benzoyl-3 phényle)-2-propionique (D.C.I Kétoprofène), anti-inflammatoire non stéroïdien dérivé de la benzophénone. Expérimentalement il s'est montré actif non seulement sur les tests d'inflammation aiguë, mais aussi sur la polyarthrite. Il s'agit donc d'une substance à activité antirhumatismale, anti-inflammatoire et analgésique. La lyophilisation du Kétoprofène permet l'obtention de molécule active à composante antalgique dominante et l'ouverture vers une nouvelle voie d'administration du Kétoprofène : "L'usage intraveineux". FLEXEN® est pratiquement dépourvu d'effets sur les systèmes : cardio-vasculaire, respiratoire et neurovégétatif.

## Indications :

- Affections rhumatismales et inflammatoires :
- arthrite, polyarthrite rhumatoïde, spondylarthrite ankylosante, goutte à la phase aiguë
  - ostéo-arthroses
  - bursites, tendinites, téno-synovites, synovites, capsulites
  - sciatalgies, radiculites, myalgies
  - contusions, entorses, luxations, déchirures musculaires
  - phlébites, thrombophlébites superficielles, lymphangites
  - affections douloureuses d'origines diverses : colique néphrétique, colique biliaire, douleur postopératoire ... etc.

## Contre-indications :

Ulcère peptique à la phase active, antécédents d'ulcère peptique récidivant, dyspepsie chronique, gastrite, insuffisance rénale, leucopénie, thrombopénie, troubles graves de la coagulation sanguine, hypersensibilité au Kétoprofène.

## Précautions :

La liaison protidique du Kétoprofène étant élevée, il

est conseillé de réduire les doses de Kétoprofène en cas d'insuffisance rénale ou de fonction rénale est perturbée, l'administration de Kétoprofène doit être effectuée avec précaution en cas de diminution de l'élimination du médicament par voie rénale, l'administration de Kétoprofène n'a pas fait observer sur la toxicité embryofœtale pour les femmes enceintes ou celles prévues pour l'emploi pendant la grossesse, les suppositoires ne sont pas administrés aux patients présentant des troubles digestifs ou qui ont été atteints de diarrhée.

## Effets indésirables :

Comme avec d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, on peut observer des troubles, d'habitude transitoires, au niveau du tube digestif, tels que gastralgies, nausées et vomissements, diarrhée et flatulences. En particulier, si on utilise les suppositoires il peut se manifester des troubles locaux (brûlures, ténésme) et une diminution de consistance des selles. Ce n'est qu'exceptionnellement qu'on a signalé la présence d'hémorragies gastro-intestinales, dysurie transitoire, asthénie, céphalée, sensation de vertiges et exanthème.

## Posologie et mode d'administration :

Le kétoprofène est dorénavant indiqué à des doses ne dépassant pas 200 mg/jour : la survenue d'effets indésirables peut être minimisée par l'utilisation de la dose la plus faible possible pendant la durée la plus courte nécessaire au soulagement des symptômes. La dose maximale journalière est de 200 mg/jour. Le rapport bénéfice/risque doit être attentivement évalué avant de commencer un traitement à une dose quotidienne de 200 mg/jour, l'utilisation de doses supérieures n'est pas recommandée.

- **Capsules** : 1 capsule 3 à 4 fois par jour, de préférence après les repas.
- **Suppositoires** : 1 à 2 suppositoires par jour.
- **Ampoules** : 1 à 2 ampoules par jour, par voie intramusculaire. La voie intraveineuse doit être utilisée en milieu hospitalier ou directement par le médecin traitant.
- **Gel** : 2 applications par jour sur la région douloureuse ou inflammatoire.

**TENIR HORS DE LA PORTEE DES ENFANTS**

# daflon<sup>®</sup> 500 mg

comprimé pelliculé

Fraction flavonoïque

Veillez lire attentivement cette notice car elle contient des informations importantes. Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant les informations fournies dans cette notice.

- Gardez cette notice, vous pourriez en avoir besoin.
- Adressez-vous à votre pharmacien.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, consultez votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'appliquerait pas mentionné dans cette notice.
- Vous devez vous adresser à votre médecin pour une amélioration ou si vous vous sentez mal.

122,70

246400030-04

## QUE CONTIENT CETTE NOTICE ?

1. Qu'est-ce que DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

## 1. QU'EST-CE QUE DAFLON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : VASCULOPROTECTEURS/MÉDICAMENTS AGISSANT SUR LES CAPILLAIRES/BIOFLAVONOÏDES-code ATC : C05CA53: système cardiovasculaire

Ce médicament est un veinotonique (il augmente la tonicité des veines) et un vasculoprotecteur (il augmente la résistance des petits vaisseaux sanguins). Il est préconisé dans le traitement des troubles de la circulation veineuse (jambes lourdes, douleurs, impatiences du primo-décubitus) et dans le traitement des signes fonctionnels liés à la crise hémorroïdaire.

## 2. QUELS SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DAFLON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

Néanmoins, ne prenez jamais DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé : Si vous êtes allergique à la fraction flavonoïque purifiée micronisée ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

### Avertissements et précautions

#### Crise hémorroïdaire

Si les troubles hémorroïdaires ne cèdent pas en 15 jours, il est indispensable de consulter votre médecin.

#### Troubles de la circulation veineuse

Ce traitement a toute son efficacité lorsqu'il est associé à une bonne hygiène de vie. Éviter l'exposition au soleil, la chaleur, la station debout prolongée, l'excès de poids.

La marche à pied et éventuellement le port de bas adaptés favorisent la circulation sanguine.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Daflon 500 mg, comprimé pelliculé.

#### Enfants

Sans objet

## AUTRES MÉDICAMENTS ET DAFLON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

## DAFLON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ AVEC DES ALIMENTS ET BOISSONS

Sans objet

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT

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 ce médicament.

#### Grossesse

Par mesure de précaution, il est préférable d'éviter l'utilisation de DAFLON pendant la grossesse.

#### Allaitement

En l'absence de données sur le passage du médicament dans le lait maternel, l'allaitement est déconseillé pendant la durée de traitement.

## Conduite de véhicules et utilisation de machines

Sans objet

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé contient

Sans objet

## 3. COMMENT PRENDRE DAFLON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Insuffisance veineuse : La dose recommandée est de 2 comprimés par jour : soit 1 comprimé à midi et 1 comprimé le soir, au moment des repas.

Crise hémorroïdaire : la dose recommandée est de 6 comprimés par jour pendant 4 jours, puis 4 comprimés par jour pendant les 3 jours suivants au moment des repas.

Si vous avez pris plus de DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû

Consultez votre médecin.

Les effets indésirables de votre pharmacien, surdosage avec Daflon sont limités mais les symptômes sont : nausée, douleur abdominale, prurit et rash.

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé



SERVIER MAROC  
Imm. ZEYACO, Lot FATH 4  
Bd Abdelhadi BOUTALEB  
20180 Casablanca

## Conseil d'éducation sanitaire :

### Troubles de la circulation

Évitez de rester assis ou debout trop longtemps, surélevez légèrement les pieds de votre lit.

Évitez l'exposition au soleil et à la chaleur.

Veillez à avoir une alimentation saine et équilibrée et à pratiquer une activité physique régulière (marche à pied, vélo ...), évitez l'excès de poids.

Évitez les vêtements trop serrés, le port de chaussettes ou de bas de contention ainsi que doucher ses jambes avec de l'eau favorisent la circulation sanguine.

### Hémorroïdes

Buvez 1,5 à 2 L d'eau par jour, consommez des aliments à forte teneur en fibres afin d'éviter la constipation (Fruits, légumes verts, céréales complètes)

Évitez les graisses, le café, l'alcool et les aliments épicés.

Faites de l'exercice régulièrement pour stimuler le flux sanguin, évitez de porter des objets trop lourds.



# daflon<sup>®</sup> 500 mg

comprimé pelliculé

Fraction flavonoïque

Veillez lire attentivement cette notice car elle contient des informations importantes. Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant les informations fournies dans cette notice.

- Gardez cette notice, vous pourriez en avoir besoin.
- Adressez-vous à votre pharmacien.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, consultez votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'appliquerait pas mentionné dans cette notice.
- Vous devez vous adresser à votre médecin pour une amélioration ou si vous vous sentez mal.

122,70

246400030-04

## QUE CONTIENT CETTE NOTICE ?

1. Qu'est-ce que DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

## 1. QU'EST-CE QUE DAFLON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : VASCULOPROTECTEURS/MÉDICAMENTS AGISSANT SUR LES CAPILLAIRES/BIOFLAVONOÏDES-code ATC : C05CA53: système cardiovasculaire

Ce médicament est un veinotonique (il augmente la tonicité des veines) et un vasculoprotecteur (il augmente la résistance des petits vaisseaux sanguins). Il est préconisé dans le traitement des troubles de la circulation veineuse (jambes lourdes, douleurs, impatiences du primo-décubitus) et dans le traitement des signes fonctionnels liés à la crise hémorroïdaire.

## 2. QUELS SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DAFLON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

Néanmoins, ne prenez jamais DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé : Si vous êtes allergique à la fraction flavonoïque purifiée micronisée ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

### Avertissements et précautions

#### Crise hémorroïdaire

Si les troubles hémorroïdaires ne cèdent pas en 15 jours, il est indispensable de consulter votre médecin.

#### Troubles de la circulation veineuse

Ce traitement a toute son efficacité lorsqu'il est associé à une bonne hygiène de vie. Éviter l'exposition au soleil, la chaleur, la station debout prolongée, l'excès de poids.

La marche à pied et éventuellement le port de bas adaptés favorisent la circulation sanguine.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Daflon 500 mg, comprimé pelliculé.

#### Enfants

Sans objet

## AUTRES MÉDICAMENTS ET DAFLON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

## DAFLON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ AVEC DES ALIMENTS ET BOISSONS

Sans objet

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT

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 ce médicament.

#### Grossesse

Par mesure de précaution, il est préférable d'éviter l'utilisation de DAFLON pendant la grossesse.

#### Allaitement

En l'absence de données sur le passage du médicament dans le lait maternel, l'allaitement est déconseillé pendant la durée de traitement.

## Conduite de véhicules et utilisation de machines

Sans objet

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé contient

Sans objet

## 3. COMMENT PRENDRE DAFLON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Insuffisance veineuse : La dose recommandée est de 2 comprimés par jour : soit 1 comprimé à midi et 1 comprimé le soir, au moment des repas.

Crise hémorroïdaire : la dose recommandée est de 6 comprimés par jour pendant 4 jours, puis 4 comprimés par jour pendant les 3 jours suivants au moment des repas.

Si vous avez pris plus de DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû

Consultez votre médecin.

Les effets indésirables de votre pharmacien, surdosage avec Daflon sont limités mais les symptômes sont : nausée, douleur abdominale, prurit et rash.

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé



SERVIER MAROC  
Imm. ZEYACO, Lot FATH 4  
Bd Abdelhadi BOUTALEB  
20180 Casablanca

## Conseil d'éducation sanitaire :

Troubles de la circulation

Évitez de rester assis ou debout trop longtemps, surélevez légèrement les pieds de votre lit.

Évitez l'exposition au soleil et à la chaleur.

Veillez à avoir une alimentation saine et équilibrée et à pratiquer une activité physique régulière (marche à pied, vélo ...), évitez l'excès de poids.

Évitez les vêtements trop serrés, le port de chaussettes ou de bas de contention ainsi que doucher ses jambes avec de l'eau favorisent la circulation sanguine.

## Hémorroïdes

Buvez 1,5 à 2 L d'eau par jour, consommez des aliments à forte teneur en fibres afin d'éviter la constipation (Fruits, légumes verts, céréales complètes)

Évitez les graisses, le café, l'alcool et les aliments épicés.

Faites de l'exercice régulièrement pour stimuler le flux sanguin, évitez de porter des objets trop lourds.

# TITANOREINE®

Suppositoires — Boîte de 12  
Carraghénates / Oxyde de Zinc/Dioxyde de Titane

Veuillez lire attentivement l'intégralité de

- Gardez cette notice, vous pourriez en avoir besoin.
- Si vous avez toute autre question ou si vous avez besoin d'informations à votre médecin.
- Ce médicament vous a été prescrit pour un usage à court terme, même en cas de récidive.
- Si l'un des effets indésirables mentionnés ci-dessous est mentionné dans cette notice.

le médicament.

à quelqu'un

indésirable  
ancien.

LOT : 191640  
PER : 12-22  
PPV : 19, 30DH

## COMPOSITION DU MÉDICAMENT

Carraghénates .....  
Oxyde de zinc .....  
Dioxyde de titane ..... 0,20 g  
Excipients : Talc, Glycérides semi - synthétiques ..... q.s.p. un suppositoire

## TYPE D'ACTIVITÉS

TITANOREINE est une préparation destinée au traitement symptomatique des hémorroïdes et de leurs complications.

Son action est due à l'association d'un mucilage extrait d'une algue marine et de topiques muco-protecteurs.

Le pouvoir couvrant du mucilage permet un meilleur contact des autres composants sur la muqueuse ano-rectale. De ce fait, TITANOREINE facilite l'évacuation des selles, réduit l'inflammation et la douleur.

## INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

- Hémorroïdes et leurs complications inflammatoires et douloureuses ; procidence hémorroïdaire, anite congestive, papillite, fissure anale, hémorroïdes internes.
- Soins post-opératoires après les interventions ano-rectales.

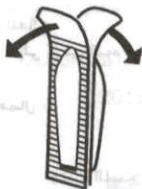
## POSOLOGIE

Se conformer à la prescription médicale.

Habituellement 1 à 2 suppositoires par jour, de préférence après une selle.

## Mode et /ou voie d'administration

Voie rectale



Tirez sur  
les languettes

# TITANOREINE®

A LA LIDOCAINE 2% , Crème en tube de 20 g  
Carraghénates/ Lidocaïne/ Oxyde de zinc/ Dioxyde de titane

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice.

- Gardez cette notice, vous pourriez en avoir besoin.

- Si vous avez toute autre question ou si vous avez besoin de plus d'informations, consultez votre pharmacien.

- Ce médicament vous a été prescrit pour traiter des symptômes identiques, cela signifie que vous avez une condition médicale.

- Si 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.

cament

Informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

quelqu'un d'autre, même en cas de maladie.

indésirable non mentionné dans cette notice.

## Composition du médicament:

### Principes actifs :

Carraghénates .....	2,50 g
Dioxyde de titane.....	2,00 g
Oxyde de zinc.....	2,00 g
Lidocaïne.....	2,00 g
Excipients.....	q.s.p 100 g

Excipients : Palmitostéarate de macrogol, glycérides polyglycolysés saturés, diméticone, cellulose microcristalline, propylène glycol, parahydroxybenzoate de méthyle (E 219), parahydroxybenzoate de propyle (E 217), sorbate de potassium, eau purifiée.

Excipients à effet notoire : parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle, propylène glycol.

## Classe pharmaco-thérapeutique :

TOPIQUE EN PROCTOLOGIE

(C : Système cardio-vasculaire)

## Indications thérapeutiques:

Traitement local des symptômes (prurit, douleurs) liés à la crise hémorroïdaire.

## Posologie :

1 à plusieurs applications par jour.

## Mode et/ou voie(s) d'administration

Voie rectale.

## Durée du traitement

La durée du traitement ne doit pas excéder 7 jours

## Contre-indications :

N'utilisez jamais TITANOREINE A LA LIDOCAINE 2 POUR CENT, crème en cas d'antécédent d'allergie à la lidocaïne ou à l'un des autres composants de ce médicament (voir composition).

## Effets indésirables :

### Description des effets indésirables:

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

- Les effets suivants peuvent survenir :

- Réactions au niveau du site d'application, telles que : brûlures, rougeurs, irritations, douleurs, démangeaisons, éruptions.
- Réactions d'hypersensibilité.