

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 canalaire, 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 canalaire.

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

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

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



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

Déclaration de Maladie

N° W19-418026

NO - 30200

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0000186 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom :

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 : Dr. E. DAA

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

Nature de la maladie : 288

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
15 JUIN 2020	✓	150,00		Dr. ZEMMAMA O. 45, Bd. Bir Anzarane C : 05 22 25 05 73 GSM : 06 64 14 99 86 Fax : 05 22 25 13 00 Email : zoz@live.fr

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie El Farissi Sidi El Farissi Capablanca Tél : 05 22 63 70 14	15/06/2020	269,60

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP : <input type="text"/>																
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>																
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>																
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>																
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>																
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																			
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td colspan="2">D</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> <tr> <td colspan="2">G</td> </tr> </table>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	D		00000000	00000000	35533411	11433553	B		G		COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H																			
	25533412	21433552																		
	00000000	00000000																		
	D																			
	00000000	00000000																		
	35533411	11433553																		
	B																			
	G																			
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>																
			DATE DU DEVIS <input type="text"/>																	
			DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>																	

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



Casablanca, Le 15 JUIN 2020 الدار البيضاء في

Mme Nina BENGHAÏR ^{BSA}

44.90

D RENOX

71.30 1 suppo / 04

2°) INESO 20 67

181.30 1 gl mat el sei

3°) Eloprane

1 cad 1/2 H aut 37

43.80 x3

4°) Perrival n°4

1 cp 1 H aut 37

269.60

Pharmacie El Farissi
9, Rue Solihane El Farissi
Ain Borja - Casablanca
Tél.: 0522 63 70 14

Dr. ZEMMAMA O. LOTFI
45, Bd. Bir Anzarane
C : 05 22 25 03 73
GSM : 06 61 14 99 86
Fax : 05 22 25 13 00
Email : zol2@live.fr

45, Bd. Bir Anzarane - Casablanca

Tél : 05 22 25 03 73

Fax : 05 22 25 13 00

GSM : 06 61 14 99 86

E-mail : zol2@live.fr

RAPPORTER L'ORDONNANCE

45, شارع بئر أنزران الدار البيضاء

الهاتف : 05 22 25 03 73

الفاكس : 05 22 25 13 00

المحمول : 06 61 14 99 86

البريد الإلكتروني : zol2@live.fr

CLOPRAM

(Métoclopramide)

D'autres formes pharmaceutiques (n°

DENOMINATION DU MEDICAMENT

- CLOPRAM® 8, comprimés sécables, boîte de 40
- CLOPRAM® 8, solution buvable, flacon de 130 ml avec seringue

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre le médicament. Elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, car il pourrait leur 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 CLOPRAM® et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CLOPRAM® ?
3. Comment prendre CLOPRAM® ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CLOPRAM® ?
6. Informations supplémentaires

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

- **Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité**
CLOPRAM® est un antiémétique. Il contient un médicament agissant sur une partie du cerveau pour prévenir les nausées ou les vomissements.

- Indications thérapeutiques

1-1 Population adulte :

Clopram® comprimé sécable et Clopram® solution buvable sont indiqués dans :

- la prévention des nausées et vomissements retardés pouvant survenir après une chimiothérapie ;
- la prévention des nausées et vomissements induits par la radiothérapie ;
- le traitement des nausées et vomissements incluant les nausées et vomissements survenant en cas de migraine.

En cas de migraine, le métoclopramide peut être pris avec des médicaments agissant sur la douleur administrés par voie orale pour augmenter l'efficacité de ces médicaments.

1-2 Population pédiatrique :

Clopram® comprimé sécable et Clopram® solution buvable sont indiqués chez les enfants (âgés de 1 à 18 ans) si un autre traitement est inefficace ou ne peut être utilisé pour prévenir les nausées et vomissements retardés pouvant survenir après une chimiothérapie.

Les comprimés de Clopram® 10 mg ne conviennent pas aux enfants pesant moins de 30 kg.

D'autres formes pharmaceutiques (par exemple la solution buvable) doivent être utilisées.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CLOPRAM® ?

- Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Sans objet

- Ne prenez jamais CLOPRAM® (Contre-indications)

Ne prenez pas Clopram® comprimé sécable ou Clopram® solution buvable si :

- vous êtes allergique au métoclopramide ou à l'un des composants de ce médicament.
- vous avez une hémorragie, une obstruction ou une perforation dans l'estomac ou de l'intestin.
- vous avez ou pouvez avoir une tumeur rare de la glande surrénale, située près du rein (phéochromocytome).

- vous avez déjà eu des mouvements musculaires anormaux (dyskinésie tardive), à l'occasion d'un traitement médicamenteux

- vous êtes épileptique

- vous avez la maladie de Parkinson

- vous prenez de la lévodopa (médicament pour la maladie de Parkinson) ou des agonistes dopaminergiques

- vous avez déjà eu dans le sang des quantités anormales d'un pigment sanguin (méthémoglobinémie) ou un déficit en NADH cytochrome-b5

(Ne donnez pas de métoclopramide à un enfant âgé de moins de 1 an.

Clopram® comprimé sécable n'est pas adapté aux enfants pesant moins de 30 kg, d'autres formes pharmaceutiques (par exemple la solution buvable) doivent être utilisées.

Ne prenez pas Clopram® comprimé sécable ou Clopram® solution buvable dans les cas mentionnés ci-dessus. En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Clopram® comprimé sécable ou Clopram® solution buvable.

- Faites attention avec CLOPRAM® (Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi)

Demandez l'avis de votre médecin ou pharmacien avant de prendre Clopram® comprimé sécable ou Clopram® solution buvable si :

- vous avez des antécédents de battements du cœur anormaux (allongement de l'intervalle QT) ou tout autre problème cardiaque,
- vous avez des anomalies dans votre sang du taux de sels minéraux, tels que le potassium, le sodium et le magnésium,
- vous prenez d'autres médicaments connus pour agir sur votre rythme cardiaque,
- vous avez un problème neurologique (cerveau),
- vous avez des problèmes au niveau du foie ou des reins. La dose peut être diminuée dans ces cas.

Votre médecin pourra vous prescrire des examens sanguins pour contrôler vos taux de pigment sanguin. En cas de quantités anormales (méthémoglobinémie), le traitement sera arrêté immédiatement et définitivement.

Vous devez attendre au moins 6 heures entre chaque prise, même en cas de vomissement ou de rejet de la dose, afin d'éviter un surdosage.

Le traitement ne doit pas durer plus de 3 mois en raison du risque de mouvements musculaires involontaires.

Clopram® solution buvable :

La solution buvable contient (0,336 mg/ml) moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par dose, c.à.d. qu'elle est essentiellement "sans sodium".

La solution buvable contient du parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle et peut provoquer des réactions allergiques avec urticaire et écou de respiration.

- Enfants et adolescents

Des mouvements anormaux (troubles extrapyramidaux) peuvent survenir chez les enfants et les jeunes adultes. Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de 1 an en raison du risque augmenté de mouvements anormaux.

Les comprimés de Clopram® 10 mg ne conviennent pas aux enfants pesant moins de 30 kg.

PPV 18DH30

EXP 02/2023

LOT 9N011 2

CLOPRAM®

Solution buvable

- Excipients à effet notoire

Solution buvable : parahydroxybenzoates de sodium (0,336 mg/ml)

3- COMMENT PRENDRE CLOPRAM® ?

- Instruction pour un bon usage

Sans objet

- Posologie, mode et/ou voie (s) d'administration

3-1 Posologie des comprimés sécables et de la solution buvable

Toute indication (patients Adultes) :

La dose recommandée est de 10 mg par prise.

La dose journalière maximale recommandée est de 30 mg.

La durée de traitement maximale recommandée est de 3 mois.

Prévention des nausées et vomissements retardés

chimiothérapie (enfants âgés de 1 à 18 ans) :

La dose recommandée est de 0,1 à 0,15 mg/kg.

La dose quotidienne maximale est de 0,5 mg/kg.

Vous ne devez pas prendre ce médicament plus de 3 fois par jour.

Vomissements retardés pouvant survenir après chimiothérapie

3-2 Mode d'administration

- Comprimé sécable :

Clopram® ne convient pas pour les enfants de moins de 30 kg.

D'autres formes pharmaceutiques (par exemple la solution buvable) doivent être utilisées.

- Solution buvable :

Utiliser la seringue pour administration orale

de solution.

La seringue pour administration orale est graduée en ml.

La dose à administrer est obtenue en tirant le piston à la dose prescrite.

L'utilisation de la seringue pour administration orale de cette solution buvable.

La seringue pour administration orale doit être utilisée avec précaution.

Il ne faut pas la laisser tremper dans le flacon.

3-3 Fréquence d'administration :

Vous devez attendre au moins 6 heures entre chaque prise.

Vous devez attendre au moins 6 heures entre le rejet de la dose, afin d'éviter un surdosage.

Personnes âgées

Une diminution de la dose peut être nécessaire en fonction de l'état général.

Adultes ayant des problèmes rénaux

Consultez votre médecin si vous avez des problèmes rénaux modérés ou sévères.

Adultes ayant des problèmes hépatiques

Consultez votre médecin si vous avez des problèmes hépatiques sévères.

Utilisations chez les enfants et les adolescents

Le métoclopramide ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de 1 an.

« Le comprimé peut être divisé en deux parties égales »

- Si vous avez pris plus de CLOPRAM® que prescrit (surdosage)

Si vous avez pris plus de CLOPRAM® que prescrit, contactez immédiatement votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez pris plus de CLOPRAM® que prescrit, contactez immédiatement votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez pris plus de CLOPRAM® que prescrit, contactez immédiatement votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez pris plus de CLOPRAM® que prescrit, contactez immédiatement votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez pris plus de CLOPRAM® que prescrit, contactez immédiatement votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez pris plus de CLOPRAM® que prescrit, contactez immédiatement votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez pris plus de CLOPRAM® que prescrit, contactez immédiatement votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez pris plus de CLOPRAM® que prescrit, contactez immédiatement votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez pris plus de CLOPRAM® que prescrit, contactez immédiatement votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez pris plus de CLOPRAM® que prescrit, contactez immédiatement votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez pris plus de CLOPRAM® que prescrit, contactez immédiatement votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez pris plus de CLOPRAM® que prescrit, contactez immédiatement votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez pris plus de CLOPRAM® que prescrit, contactez immédiatement votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez pris plus de CLOPRAM® que prescrit, contactez immédiatement votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez pris plus de CLOPRAM® que prescrit, contactez immédiatement votre médecin ou pharmacien.

PERVITAL®

Cyproheptadine chlorhydrate + vitamines
Comprimé enrobé boîte de 20, Sirop flacon de 125 ml

Veuillez lire attentivement ce qui se trouve sur la boîte car elle contient des informations importantes :

- Gardez cette notice.
- Adressez-vous à votre pharmacien.
- Si vous ressentez des effets indésirables, mentionnez-les dans cette notice.
- Vous devez vous adresser à votre médecin pour une amélioration ou si vous avez des questions.

PERVITAL®

Boîte de 20 comprimés enrobés

P.P.V. : 43,80 DH



6 118000 190790

Médicament car

118X80X21

1. QU'EST-CE QUE PERVITAL®, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PERVITAL® ?
3. COMMENT PRENDRE PERVITAL® ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER PERVITAL® ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE PERVITAL®, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

PERVITAL® est une association équilibrée de plusieurs principes actifs qui agissent en synergie :

- La cyproheptadine est un antihistaminique H1 à usage systémique, antagoniste de l'histamine et de la sérotonine.
- La lysine (dans le sirop) : acide aminé essentiel, est un facteur de croissance, facteur d'équilibre et facteur lipotrope chez les jeunes enfants et les adolescents.
- La vitamine C : anti-oxydant, anti-radicaux libres, accroît la résistance de l'organisme, rôle essentiel dans plusieurs processus métaboliques.
- Les vitamines : B1, B2, B6 et PP : rôle dans la croissance et les processus de régénération cellulaire et tissulaire, dans l'hématopoïèse et la production d'énergie et des anticorps, dans la trophicité et le fonctionnement du système nerveux.

Indications thérapeutiques :

- Traitement symptomatique des manifestations allergiques telles que : Rhinite (exemple : rhume des foins, rhinite non saisonnière...), Conjonctivite, Urticaire.
- Traitement symptomatique des hypovitaminoses.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PERVITAL® ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

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

Contre-indications :

Ne prenez jamais PERVITAL®, dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à la cyproheptadine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Agranulocytose ancienne ou récente (baisse importante des globules blancs dans le sang).
- Certaines formes de glaucome (augmentation de la pression dans l'œil).
- Difficulté pour uriner d'origine prostatique ou autre.
- Allergie connue aux antihistaminiques.
- Chez les enfants de moins de 6 ans en raison du risque de fausse route avec la forme comprimé.
- Chez les enfants de moins de 2 ans pour la forme sirop.

Ce médicament **NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS ÊTRE UTILISÉ**, sauf avis contraire de votre médecin, pendant la grossesse ou en cas d'allaitement.

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

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales :

Faites attention avec PERVITAL® :

Mises en garde spéciales :

Ce médicament ne traite que les manifestations de votre allergie. Il convient d'en rechercher l'origine.

Si les symptômes persistent ou s'aggravent, **CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN**.

En cas d'apparition d'une fièvre, accompagnée ou non de signes d'infection (angine...), de pâleur ou de transpiration, il importe d'alerter immédiatement votre médecin traitant.

Précautions d'emploi :

En cas d'insuffisance rénale ou hépatique, **CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN** afin qu'il puisse adapter la posologie.

La prise de ce médicament nécessite un **AVIS MÉDICAL** chez les personnes âgées :

- Prédisposées aux constipations, à l'hypotension orthostatique (baisse de la pression artérielle en position debout), aux vertiges ou à la somnolence;
- Présentant des anomalies de la prostate;
- Et en cas d'anomalie gastroduodénale (ulcère de l'estomac, du duodénum).

PERVITAL® comprimé contient un agent colorant azoïque (E110) et peut provoquer des réactions allergiques.

PERVITAL® sirop contient du parahydroxybenzoate de propyle et du parahydroxybenzoate de méthyle et peut provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées).

En raison de la présence de saccharose et de sorbitol dans le sirop, PERVITAL® est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase/isomaltase (maladies héréditaires rares).

L'utilisation de PERVITAL® sirop est dangereuse chez les sujets alcooliques et doit être prise en compte chez les femmes enceintes ou allaitantes, les enfants et les groupes à haut risque tels que les insuffisantes hépatiques ou les épileptiques.

PRENEZ VOTRE MÉDECIN AVANT DE PRENDRE CET ANTIHISTAMINIQUE.

Les boissons alcoolisées ou les médicaments contenant de l'alcool pendant la durée du traitement sont déconseillés en raison du risque de majoration de l'effet sédatif.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Enfants et adolescents :

PERVITAL® comprimé ne doit être utilisé chez les enfants de moins de 6 ans en raison du risque de fausse route avec la forme comprimé.

PERVITAL® sirop ne doit être utilisé chez les enfants de moins de 2 ans.

Interactions avec d'autres médicaments :

Prise ou utilisation 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.

Ce médicament contient un antihistaminique, la cyproheptadine. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose maximale recommandée (voir Posologie).

La cyproheptadine contenue dans ce médicament peut entraîner une réaction faussement positive des tests de recherche d'antidépresseurs tricycliques (par exemple dans les urines et le sang).

Interactions avec les aliments et les boissons :

Les boissons alcoolisées ou de médicaments contenant de l'alcool pendant la durée du traitement sont déconseillées en raison du risque de majoration de l'effet sédatif.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives : Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Grossesse : L'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez rapidement votre médecin : lui seul pourra adapter le traitement à votre état.

Allaitement : En l'absence de données sur le passage dans le lait maternel, la prise

PERVITAL®

Cyproheptadine chlorhydrate + vitamines
Comprimé enrobé boîte de 20, Sirop flacon de 125 ml

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Vous devez :
- Garder cette notice.
 - Adressez-vous à votre pharmacien mentionné dans la notice.
 - Vous devez améliorer ou

PERVITAL®
Boîte de 20 comprimés enrobés

P.P.V. : 43,80 DH



6 118000 190790

118X80X21

1. QU'EST-CE QUE PERVITAL® ?

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE PERVITAL® ?

3. COMMENT PRENDRE PERVITAL® ?

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

5. COMMENT CONSERVER PERVITAL® ?

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE PERVITAL®, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique :

PERVITAL® est une association équilibrée de plusieurs principes actifs qui agissent en synergie :

- La cyproheptadine est un antihistaminique H1 à usage systémique, antagoniste de l'histamine et de la sérotonine.
- La lysine (dans le sirop) : acide aminé essentiel, est un facteur de croissance, facteur d'équilibre et facteur lipotrope chez les jeunes enfants et les adolescents.
- La vitamine C : anti-oxydant, anti-radicaux libres, accroît la résistance de l'organisme, rôle essentiel dans plusieurs processus métaboliques.
- Les vitamines : B1, B2, B6 et PP : rôle dans la croissance et les processus de régénération cellulaire et tissulaire, dans l'hématopoïèse et la production d'énergie et des anticorps, dans la trophicité et le fonctionnement du système nerveux.

Indications thérapeutiques :

- Traitement symptomatique des manifestations allergiques telles que : Rhinite (exemple : rhume des foins, rhinite non saisonnière...), Conjonctivite, Urticaire.
- Traitement symptomatique des hypovitaminoses.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE PERVITAL® ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

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

Contre-indications :

Ne prenez jamais PERVITAL® dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à la cyproheptadine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Agranulocytose ancienne ou récente (baisse importante des globules blancs dans le sang).
- Certaines formes de glaucome (augmentation de la pression dans l'œil).
- Difficulté pour uriner d'origine prostatique ou autre.
- Allergie connue aux antihistaminiques.
- Chez les enfants de moins de 6 ans en raison du risque de fausse route avec la forme comprimé.
- Chez les enfants de moins de 2 ans pour la forme sirop.

Ce médicament **NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS ÊTRE UTILISÉ**, sauf avis contraire de votre médecin, pendant la grossesse ou en cas d'allaitement.

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

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales :

Faites attention avec PERVITAL® :

Mises en garde spéciales :

Ce médicament ne traite que les manifestations de votre allergie. Il convient d'en rechercher l'origine.

Si les symptômes persistent ou s'aggravent, **CONSULTEZ VOTRE MEDECIN**.

En cas d'apparition d'une fièvre, accompagnée ou non de signes d'infection (angine...), de pâleur ou de transpiration, il importe d'alerter immédiatement votre médecin traitant.

Précautions d'emploi :

En cas d'insuffisance rénale ou hépatique, **CONSULTEZ VOTRE MEDECIN** afin qu'il puisse adapter la posologie.

La prise de ce médicament nécessite un **AVIS MEDICAL** chez les personnes âgées :

- Prédisposées aux constipations, à l'hypotension orthostatique (baisse de la pression artérielle en position debout), aux vertiges ou à la somnolence;
- Présentant des anomalies de la prostate;
- Et en cas d'anomalie gastroduodénale (ulcère de l'estomac, du duodénum).

PERVITAL® comprimé contient un agent colorant azoïque (E110) et peut provoquer des réactions allergiques.

PERVITAL® sirop contient du parahydroxybenzoate de propyle et du parahydroxybenzoate de méthyle et peut provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées).

En raison de la présence de saccharose et de sorbitol dans le sirop, PERVITAL® est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase/isomaltase (maladies héréditaires rares).

L'utilisation de PERVITAL® sirop est dangereuse chez les sujets alcooliques et doit être prise en compte chez les femmes enceintes ou allaitantes, les enfants et les groupes à haut risque tels que les insuffisants hépatiques ou les épileptiques.

PREVEZ VOTRE MEDECIN avant de prendre cet antihistaminique.

Les traitements alcoolisés ou les médicaments contenant de l'alcool pendant la durée du traitement sont déconseillés en raison du risque de majoration de l'effet sédatif.

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

Enfants et adolescents :

PERVITAL® comprimé ne doit être utilisé chez les enfants de moins de 6 ans en raison du risque de fausse route avec la forme comprimé.

PERVITAL® sirop ne doit être utilisé chez les enfants de moins de 2 ans.

Interactions avec d'autres médicaments :

Prise ou utilisation 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.

Ce médicament contient un antihistaminique, la cyproheptadine. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose maximale recommandée (voir Posologie).

La cyproheptadine contenue dans ce médicament peut entraîner une réaction faussement positive des tests de recherche d'antidépresseurs tricycliques (par exemple dans les urines et le sang).

Interactions avec les aliments et les boissons :

Les boissons alcoolisées ou de médicaments contenant de l'alcool pendant la durée du traitement sont déconseillées en raison du risque de majoration de l'effet sédatif.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives : Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Grossesse : L'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez rapidement votre médecin : lui seul pourra adapter le traitement à votre état.

Allaitement : En l'absence de données sur le passage dans le lait maternel, la prise



Gélule
Microgranules
gastro-résistants
Par voie orale

Inéso

ésoméprazole

Deva
Pharmaceutique

- 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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Le 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 à votre pharmacien.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Inéso contient une substance appelée ésoméprazole. C'est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Inéso 20 mg, gélule gastro-résistante est utilisé dans le traitement des maladies suivantes :

Adultes

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures,
- L'ulcère de l'estomac ou du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Si vous êtes dans cette situation votre médecin pourra également vous prescrire des antibiotiques pour traiter l'infection et permettre à l'ulcère de cicatriser.
- Le traitement et la prévention des ulcères associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). Inéso peut aussi être utilisé pour stopper la formation d'ulcères si vous prenez des anti-inflammatoires non stéroïdiens.
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à un syndrome de Zollinger-Ellison.

Adolescents âgés de 12 ans et plus

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures,
- L'ulcère de l'estomac ou du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Si vous êtes dans cette situation votre médecin pourra également vous prescrire des antibiotiques pour traiter l'infection et permettre à l'ulcère de cicatriser.

10 mg, gélule gastro-résistante est utilisé dans le traitement des maladies suivantes :

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures,
- L'ulcère de l'estomac ou du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*.

SPORTIFS
Sans objet.

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

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

Inéso n'est pas susceptible d'entraîner des effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Cependant, des effets secondaires tels que des étourdissements et une vision trouble peuvent survenir peu fréquemment ou rarement. Si vous êtes affectés par l'un de ces effets, vous ne devez pas conduire ou utiliser des machines.

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Saccharose

POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION, FREQUENCE D'ADMINISTRATION ET DUREE DU TRAITEMENT

Inéso 20 MG :

Adultes âgés de 18 ans et plus :

• Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (brûlures et remontées acides)

Si votre médecin diagnostique une inflammation de l'œsophage, la dose recommandée est de 40 mg d'inéso une fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire de 4 semaines peut être nécessaire pour obtenir une guérison complète. La dose recommandée après cicatrisation de l'œsophage est une gélule d'inéso 20 mg une fois par jour. Si votre œsophage ne présente pas d'inflammation, la dose recommandée est d'une gélule d'inéso 20 mg une fois par jour. Une fois le contrôle des symptômes obtenu, votre médecin peut vous recommander de prendre une gélule d'inéso 20 mg une fois par jour, en fonction de vos besoins. Si vous avez de graves problèmes hépatiques, il est possible que votre médecin vous donne une dose plus faible.

• En cas d'infection par la bactérie appelée *Helicobacter pylori*, traitement de l'ulcère du duodénum et prévention de la récurrence de l'ulcère de l'estomac ou du duodénum.

La dose recommandée est d'une gélule d'inéso 20 mg deux fois par jour pendant une semaine. Votre médecin vous demandera également de prendre des antibiotiques, par exemple de l'amoxicilline et de la clarithromycine.

• Traitement des ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens

La dose recommandée est d'une gélule d'inéso 20 mg une fois par jour pendant 4 à 8 semaines.

• Prévention des ulcères associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens

La dose recommandée est d'une gélule d'inéso 20 mg une fois par jour.

• Traitement de l'excès d'acide dans l'estomac dû au syndrome de Zollinger-Ellison.

La dose recommandée est Inéso 40mg deux fois par jour. Votre médecin vous indiquera la dose et la durée de traitement en fonction de vos besoins. La dose maximale est de 80 mg deux fois par jour.

Utilisation chez les adolescents (âgés de 12 ans et plus)

• Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (brûlures et remontées acides)

Si votre médecin diagnostique une inflammation de l'œsophage, la dose recommandée est de 40 mg d'inéso une

SYMPTOMES ET INSTRUCTIONS EN CAS DE SURDOSE

Si vous avez pris plus d'inéso que vous n'auriez dû, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien. Si vous oubliez de prendre Inéso, prenez-le dès que vous vous en souvenez. Si vous oubliez de prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose suivante, ne prenez pas la dose suivante normalement.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez-les à votre pharmacien.

RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Sans objet.

EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS

Comme tous les médicaments, ce médicament est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Si vous remarquez l'un de ces effets indésirables graves, arrêtez de prendre ce médicament et contactez un médecin immédiatement.

Apparition soudaine d'une respiration sifflante, gonflement des lèvres, de la langue, de la gorge ou du corps, éruptions cutanées, perte de connaissance et difficultés à avaler (réactions allergiques graves). Rougeurs de la peau avec des bulles ou une desquamation. Parfois, les bulles peuvent être importantes et s'accompagner d'un saignement au niveau des lèvres, des yeux, de la bouche, du nez ou des parties génitales. Ceci peut correspondre à un syndrome de Stevens-Johnson ou à une destruction toxique de la peau. Jaunisse, urines foncées et fatigue peuvent être des symptômes d'une maladie du foie.

Ces effets sont rares et peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000.

Les autres effets indésirables sont :

- **Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10) :**

Maux de tête. Effets sur l'estomac ou l'intestin : diarrhée, douleurs à l'estomac, constipation, flatulences. Nausées, vomissements.

- **Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100) :**

Gonflement des pieds et des chevilles. Troubles du sommeil (insomnie). Etourdissements, fourmillements, somnolence. Vertiges. Sécheresse de la bouche. Augmentation dans le sang des enzymes du foie. Eruptions cutanées, urticaire et démangeaisons. Fracture de la hanche, du poignet ou des vertèbres (si Inéso 20 mg et 40mg, gélules gastro-résistantes est utilisé à des doses élevées et sur une longue période).

- **Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000)**

Troubles sanguins tels qu'une diminution du nombre de globules blancs ou de plaquettes. Ces effets peuvent provoquer une faiblesse, des ecchymoses et faciliter la survenue d'infections. Diminution du taux de sodium dans le sang. Celle-ci peut provoquer une faiblesse, des nausées, des vomissements et des crampes. Agitation, confusion, dépression. Troubles du goût. Troubles de la vue, tels que vision trouble, respiration sifflante ou souffle court (bronchospasme). Inflammation de l'intérieur de la bouche. Infection de l'intestin liée à un champignon (candidose gastro-intestinale). Troubles hépatiques incluant la jaunisse, pouvant entraîner une peau colorée en jaune, des urines sombres et de la fatigue. Perte de cheveux (alopécie). Eruption cutanée lors d'exposition au soleil. Douleurs articulaires (arthralgie) ou musculaires (myalgie). Sensation de faiblesse et manque d'énergie. Augmentation de la sueur.

- **Effets indésirables très rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000)**

Modification du nombre de cellules du sang incluant l'agranulocytose (déficit en globules blancs). Aggravité.

LOT : M0329
PER : 07/2021
PPV : 75,00 €

Fabriqué par :

Deva Pharmaceutique

REMOX®

Piroxicam

COMPOSITIONS

Gélules :	
Piroxicam (DCI)	p. gél. 20 mg
Comprimés dispersibles :	
Piroxicam (DCI)	p. cp. 20 mg
Suppositoires :	
Piroxicam (DCI)	p. sup. 20 mg
Crème :	
Piroxicam (DCI)	p. 100 g 1 g
Excipients q.s.	

FORMES ET PRESENTATIONS

- Gélules à 20 mg : boîte de 10 gélules
- Comprimés dispersibles à 20 mg : boîte de 10 comprimés dispersibles
- Suppositoires à 20 mg : boîte de 12 suppositoires
- Crème à 1 % : tubes de 20 g et de 50 g de crème

CLASSE PHARMACO - THERAPEUTIQUE

Anti-inflammatoire non stéroïdien de la famille des oxicams.

NOM ET ADRESSE DE L'EXPLOITANT

Laboratoires AFRIC-PHAR

Route Régionale Casablanca / Mohammedia n° 322, Km 12.400 - Ain Harrouda 28630 Casablanca - Maroc.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Elles sont limitées chez l'adulte et l'enfant à partir de 15 ans à :

Voie générale

- **Traitement symptomatique au long cours :**
 - des rhumatismes inflammatoires chroniques, notamment polyarthrite rhumatoïde, spondylarthrite ankylosante (ou syndromes apparentés, tels que syndrome de Fiessinger-Leroy-Reiter et rhumatisme psoriasique) ;
 - de certaines arthroses douloureuses et invalidantes.
- **Traitement symptomatique de courte durée des poussées aiguës des :**
 - rhumatismes abarticulaires et affections aiguës post-traumatiques de l'appareil locomoteur telles que périarthrites scapulo-humérales, tendinites, bursites, entorses ;
 - arthrites microcristallines ;
 - arthroses ;
 - radiculalgies.
- des douleurs aiguës telles que douleurs post-opératoires, douleurs post-traumatiques des dysménorrhées primaires.

Voie locale

Traitement local des états inflammatoires aigus du domaine rhumatologique notamment :

- rhumatismes périarticulaires aigus : entorses, tendinites, traumatismes, distensions musculaires.
- états aigus des arthroses : cervicarthrose, lombarthrose, gonarthrose.

CONTRE - INDICATIONS

Ce médicament est contre-indiqué en cas de :

Absolues :

- Antécédents d'allergie ou d'asthme déclenchés par la prise de piroxicam ou de substances d'activité proche telles que autres AINS, aspirine.
- Ulcère gastroduodénal en évolution.
- Insuffisance hépatocellulaire sévère.
- Insuffisance rénale sévère.
- Enfant de moins de 15 ans.
- Femme enceinte (à partir du 6^e mois).
- Antécédents de rectite ou de rectorragie (suppositoire).

Relatives :

- Anticoagulants oraux, autres AINS (y compris les salicylés à fortes doses), héparines (voie parentérale), lithium, méthotrexate (utilisé à des doses supérieures à 15 mg/semaine), ticlopidine.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

MISES EN GARDE

Les patients présentant un asthme associé à une rhinite chronique, à une sinusite chronique et/ou à une polyposse nasale, ont un risque de manifestation allergique lors de la prise d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoires non stéroïdiens plus élevé que le reste de la population.

L'administration de cette spécialité peut entraîner une crise d'asthme.

En raison de la gravité possible des manifestations gastro-intestinales, notamment chez les malades soumis à un traitement anticoagulant, il convient de surveiller particulièrement l'apparition d'une symptomatologie digestive. En cas d'hémorragie gastro-intestinale, interrompre immédiatement le traitement.

En raison de la gravité possible des manifestations cutanées, il convient de surveiller particulièrement l'apparition de ces dernières. En cas de manifestation cutanée ou muqueuse de type prurit, rash, aphte, conjonctivite, interrompre immédiatement le traitement. La prescription de piroxicam n'est pas recommandée pour le traitement des affections rhumatologiques ou post-traumatiques spontanément régressives et/ou peu invalidantes.

PRECAUTIONS D'EMPLOI

Utiliser ce médicament avec précaution en cas de :

- La survenue de crise d'asthme chez certains sujets peut être liée à une allergie à l'aspirine ou aux AINS (cf. Contre-indications).
- Le piroxicam sera administré avec prudence et sous surveillance particulière chez les malades ayant des antécédents digestifs (ulcère gastroduodénal, hernie hiatale, hémorragies digestives ...), de rares cas mortels d'ulcères, de perforations et de saignements gastro-intestinaux ayant été rapportés.
- En début de traitement, une surveillance attentive du volume de la diurèse et de la fonction rénale est nécessaire chez les malades insuffisants cardiaques, hépatiques et rénaux chroniques, chez les patients prenant un diurétique, après une intervention chirurgicale majeure ayant entraîné une hypovolémie, et particulièrement chez les sujets âgés.
- Il n'y a pas lieu de réduire la posologie chez le sujet âgé.



MEDINAR

PPV 4/0890

EXP 08/21

L0T 187119

Voie rectale