

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 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



Déclaration de Maladie

N° P19- 067408

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 7724

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 : Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à :

Le : 28 / 06 / 2022

Signature de l'adhérent(e) :

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
05 JUN 2020			150,00	Dr. Belkacem H. B. Médecine de Famille

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fourbisseur	Date	Montant détaillé des Honoraires
Pharmacie Hay Essadoun	5/6/2020	417,45

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

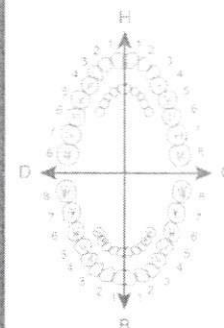
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
Radio Diagnostic Sidi Maârouf	08.06.2020		300,00

AUXILIAIRES MEDICAUX

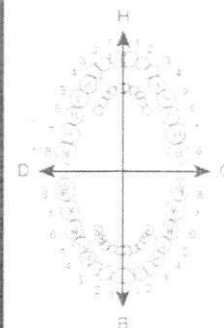
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

VOLET ADHERENT

* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.



O.D.F. PROTHESES DENTAIRES



DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H			
25533412	00000000	01433550	00000000
D	00000000	00000000	G
25533411	11433550		
B			

[Création, remont, adjonction]

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la protection

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Abdelilah HRAR

Médecine de travail
Médecine de sport
Faculté de médecine de Rennes
Diplôme d'échographie
Faculté de médecine de Montpellier
Diététique et Nutrition
Ex. interne des hôpitaux de France
Ex. Chef de service à l'hôpital de Taroudant
Tél et Fax : 05 22 33 52 90

دكتور عبد الإله أحرار

الدكتوراة في الطب
طب الشغل
الطب الرياضي
كلية الطب رين
دبلوم في الإيكوغرافيا
كلية الطب مونبولي
الحمية و التغذية
داخلي سابق بمستشفيات فرنسا
رئيس قسم سابق بمستشفى تارودانت
الهاتف : 05 22 33 52 90

Casablanca, le05 JUIN 2020..... الدار البيضاء، في

ELOUARDI R+ Fatle a

R+ Raelis lamb. sacre

P. + P.

Radio Diagnostic
Sidi Maârouf
103, Résidence Soufiane Sidi Maârouf
Casablanca - Casablanca
Tél: 05 22 33 52 90
Abdelilah HRAR
Médecine de Sport
Diplôme d'Echographie
Sidi Maârouf Ouled Hadou
Tél: 022 33.52.90 - Casablanca



الفحص بالأشعة سیدی معروف
RADIO DIAGNOSTIC SIDI MAAROUF

Casablanca, le 08/06/2020

FACTURE N° : 01490/2020

Nom & Prénom : EL OUARDIRH FATIHA

Date d'examen : 08/06/2020

Examens	Honoraires
RACHIS LOMBAIRE F/P	300 DH
NET A PAYER	300 DH

Arrêtée la présente facture à la somme de :
TROIS CENTS DH

Radio Diagnostic
Sidi Maarouf
109, Résidence Soufiane Sidi Maarouf
Proche Ain Chock - Casablanca
Tél : 05 22 32 17 65

Docteur Abdelilah HRAR

Médecine de travail
Médecine de sport
Faculté de médecine de Rennes
Diplôme d'échographie
Faculté de médecine de Montpellier
Diététique et Nutrition
Ex. interne des hôpitaux de France
Ex. Chef de service à l'hôpital de Taroudant
Tél et Fax : 05 22 33 52 90

05 JUN 2020

الدكتور عبد الإله أحرار

الدكتوراة في الطب
طب الشغل
الطب الرياضي
كلية الطب رين
دبلوم في الإيكوغرافيا
كلية الطب مونبوليي
الحمية و التغذية
داخلي سابق بمستشفيات فرنسا
رئيس قسم سابق بمستشفى تارودانت
الهاتف : 05 22 33 52 90

Casablanca, le الدار البيضاء، في

El Ouedir Fabla

16910

Dolico + 90

53110

Relaxol

86170

Sindalid

Osteocare

101018 + 471
516120

DOLICOX®

60 mg

90 mg

120 mg

Etoricoxib

Comprimé pelliculé

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'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.
- 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.

Composition du médicament :

60mg comprimé pelliculé :

- Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise : Etoricoxib 60 mg

90mg comprimé pelliculé :

- Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise : Etoricoxib 90 mg

120mg comprimé pelliculé :

- Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise : Etoricoxib 120 mg

Excipient à effet notoire : Lactose monohydrate.

Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

DOLICOX® 60 mg 90mg et 120mg, comprimé pelliculé est l'un des médicaments de la classe des inhibiteurs sélectifs de la cyclo-oxygénase-2 (COX-2).

La classe pharmacothérapeutique : anti-inflammatoires anti-rhumatismaux, non stéroïdiens, coxibs.

Indications thérapeutiques :

DOLICOX® 60mg, comprimé pelliculé contribue à réduire la douleur et le gonflement (inflammation) des articulations et des muscles chez les patients atteints d'arthrose.

DOLICOX® 90mg, comprimé pelliculé contribue à réduire la douleur et le gonflement (inflammation) des articulations et des muscles chez les patients atteints de polyarthrite rhumatoïde et de spondylarthrite ankylosante.

DOLICOX® 90mg, comprimé pelliculé est également utilisé pour le traitement de courte durée de la douleur modérée après chirurgie dentaire.

DOLICOX® 120 mg, comprimé pelliculé contribue à réduire la douleur et le gonflement (inflammation) des articulations et des muscles chez les patients atteints de goutte.

Posologie

Les comprimés pelliculés DOLICOX® 60mg, 90mg et 120mg, ne doivent être pris ni par les enfants, ni par les adolescents de moins de 16 ans.

Ne pas dépasser la dose recommandée pour le traitement de votre maladie. Il est important d'utiliser la dose la plus faible qui soulage votre douleur et de ne pas prendre DOLICOX® 60mg, 90mg et 120 mg, comprimé pelliculé plus longtemps que prescrit.

Arthrose

La dose recommandée est de 30 mg une fois par jour, augmentée à 60 mg maximum une fois par jour si nécessaire.

Patients avec problèmes hépatiques.

Polyarthrite rhumatoïde

La dose recommandée est de 90 mg une fois par jour.

Douleur aiguë

L'etoricoxib ne doit être utilisé que pendant la période de douleur aiguë.

Douleur post-opératoire après chirurgie dentaire

La dose recommandée est de 90 mg une fois par jour, traitement limité à 3 jours au maximum.

Patients avec problèmes hépatiques

Goutte

La dose recommandée est de 120 mg une fois par jour qui ne doit être utilisée que pendant la période aiguë de la douleur, limitée à 8 jours au maximum.

Patients avec problèmes hépatiques

En cas d'insuffisance hépatique légère (maladie du foie), vous ne devez pas dépasser la dose de 60 mg par jour.

Si vous avez une forme modérée d'insuffisance hépatique, la dose maximale est de 60 mg un jour sur deux, ou de 30 mg par jour.

• Mode d'administration :

Voie orale.

Le ou les comprimés pelliculés DOLICOX® 60mg, 90mg et 120 mg, doivent être pris avec une prise par jour. DOLICOX® 60mg, 90mg et 120 mg, comprimé pelliculé peut être pris au cours ou en dehors des repas.

• Durée du traitement

Ne prenez jamais DOLICOX® 60mg, 90mg et 120 mg, comprimé pelliculé plus longtemps que prescrit.

• Allergie (hypersensibilité) à l'etoricoxib ou à l'un des autres composants du médicament.

DOLICOX® 60mg, 90mg et 120 mg, comprimé pelliculé, peut provoquer des effets indésirables graves, y compris des réactions allergiques graves.

- Allergie aux anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), y compris les inhibiteurs sélectifs de la COX-2.

- Ulcère de l'estomac évolutif ou saignement gastro-intestinal.

- Maladie grave du foie.

- Maladie grave des reins.

- Grossesse et allaitement ou prévision de grossesse (voir Rubrique « Précautions d'emploi »).

- Enfants et adolescents de moins de 16 ans.

- Maladie inflammatoire de l'intestin, telle que la maladie de Crohn ou le colite.
- Diagnostic de maladie cardiaque de type d'angine de poitrine, antécédents de crise cardiaque, d'infarctus du myocarde, d'artères périphériques, ou toute sorte d'accident vasculaire transitoire. L'etoricoxib pourrait aggraver ces problèmes.
- Maladie cardiaque et d'accident vasculaire cérébral.
- Utilisez chez les patients ayant déjà eu des problèmes cardiaques.
- Hypertension artérielle non contrôlée par votre médecin.
- Si vous n'êtes pas sûr que votre médecin a pris en compte ces points, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Effets indésirables :

Description des effets indésirables

Comme tous les médicaments, DOLICOX® 60mg, 90mg et 120mg, comprimé pelliculé peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas chez tous les patients.

Si vous présentez un de ces symptômes, consultez votre médecin.

60mg, 90mg et 120mg, comprimé pelliculé

- Apparition ou aggravation d'un essoufflement.

- Chevilleux.

- Coloration jaune de la peau et des yeux (jaunisse).

- Troubles hépatiques.

- Douleur d'estomac importante ou persistante.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, gonflement du visage, des démangeaisons, difficulté à respirer.

- La fréquence des effets indésirables possibles est la suivante :

Très fréquents (survenant chez plus de 1 patient sur 10).

Frequents (survenant chez 1 à 10 patients sur 100).

Peu fréquents (survenant chez 1 à 10 patients sur 1000).

Rares (survenant chez 1 à 10 patients sur 10000).

Très rares (survenant chez moins de 1 patient sur 10000).

Les effets indésirables suivants peuvent survenir avec DOLICOX® 60mg, 90mg et 120mg, comprimé pelliculé :

Très fréquents : Douleur à l'estomac.

Frequents :

- Alvéolite, gonflement des jambes et/ou des bras.

- Étourdissements, maux de tête, palpitations.

- Pression artérielle, sifflements ou difficultés à respirer.

- Brûlures d'estomac, diarrhée, indigestion.

- Inflammation de l'œsophage, ulcères.

- Saignements sanguins évaluant le fonctionnement du foie.

- Pseudo-grippe.

Peu fréquents :

- Gastroentérite, infection des voies respiratoires.

- Nombre de globules rouges, diminution du nombre de plaquettes, augmentation de l'anémie.

- Anxiété, dépression, diminution du diamètre des vaisseaux.

- N'existent pas, altération du goût, insomnie, somnolence, vision trouble, irritation et gonflement du nez.

- Anomalie du rythme cardiaque, fréquence cardiaque élevée.

- Sensation d'oppression, de pression ou de palpitations.

- Fièvre, sensation de chaleur, accident vasculaire cérébral.

- Pression artérielle, inflammation des vaisseaux.

- Infection de l'intestin, fièvre.

- Infection, inflammation.

- Aggravation de la maladie.

- Aggravation de la maladie.

- Aggravation de la maladie.

- Aggravation de la maladie.

- Aggravation de la maladie.

- Aggravation de la maladie.

- Aggravation de la maladie.

- Aggravation de la maladie.

- Aggravation de la maladie.

- Aggravation de la maladie.

- Aggravation de la maladie.

- Aggravation de la maladie.

- Aggravation de la maladie.

- Aggravation de la maladie.

- Aggravation de la maladie.

- Aggravation de la maladie.

- Aggravation de la maladie.

- Aggravation de la maladie.

- Aggravation de la maladie.

- Aggravation de la maladie.

- Aggravation de la maladie.

- Aggravation de la maladie.

- Aggravation de la maladie.

- Aggravation de la maladie.

- Aggravation de la maladie.

- Aggravation de la maladie.

- Aggravation de la maladie.

- Aggravation de la maladie.

- Aggravation de la maladie.

- Aggravation de la maladie.

- Aggravation de la maladie.

- Aggravation de la maladie.

- Aggravation de la maladie.

- Aggravation de la maladie.

- Aggravation de la maladie.

- Aggravation de la maladie.

- Aggravation de la maladie.

رولاكسول[®] 500 ملغ/2 ملغ

باراسيتامول/ثيوكولشيكونيد

أقراص

يخضع هذا الدواء لمراقبة إضافية ستن من التعرف بسرعة على المعلومات الجديدة المرتبطة بالسلامة. يمكنك المساهمة في الإبلاغ عن أي تأثير غير مرغوب فيه تتم ملاحظته. انظر نهاية الفقرة 4 كيف يتم التصريح بالتأثيرات الثانوية.

يرجى الاطلاع بانتباه على هذه التحذيرات قبل استعمال هذا الدواء.

• احتفظ بهذه النشرة، قد تحتاج إليها في المستقبل. • إذا كان لديك أي سؤال آخر، إذا كان لديك شك، اطلب المزيد من طومات من الطبيب أو الصيدلي. • لقد تم وصف هذا الدواء لك بشكل شخصي. لا تعطيها لشخص آخر، حتى في حال وجود أعراض مشابهة، لأنك قد تسبب الضرر له. • أصبح أحد التأثيرات غير المرغوب فيها خطراً أو لاحظت أي تأثير غير مرغوب فيه لم يرد في هذه النشرة، أخبر الطبيب أو الصيدلي.

1. ما هو رولاكسول وما هي الحالات التي يجب استعماله فيها؟

يوصف هذا الدواء في علاج تكميلي للتهابات العضلية المؤلمة في الأمراض المفصلي لدى البالغين والمراهقين ابتداءً من 16 سنة.

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها تناول رولاكسول؟

لا تتناول أبداً رولاكسول في الحالات التالية: إذا كانت لديك حساسية لثيوكولشيكونيد وأو باراسيتامول أو لأحد المكونات الأخرى للدواء (المذكورة في الفقرة 6). • إذا كنت حاملاً أو قد تصبحين حاملاً أو تعتقدين أنك حملاً، • إذا كنت من النساء في سن الإنجاب لا تستعيني وسيلة لمنع الحمل. • إذا كنت حائضين. • قصور كبدى خلوي أو مرض خطير في الكبد. • لدى الأطفال دون 16 سنة. في حالة الشك، من الضروري استشارة الطبيب أو الصيدلي.

يجب الانتباه عند استعمال رولاكسول:

احتياطات الاستعمال الخاصة: يستعمل بنظرة في حالة سواقي الحذر أو الاختلاجات. يتسبب ظهور نوبة اختلاجية توقيف العمل. في حالة جرعة مفرطة أو تناول جرعة جديدة نبتة عن طريق الخطأ، • الطبيب على الفور.

يتحتوي هذا الدواء على باراسيتامول و ثيوكولشيكونيد. تناول أدوية أخرى. لا تجمع بينها.

تحذيرات خاصة: في حالة ألم المعدة، • احتجم تماماً جرعات ومدد العلاج الموصوفة في الفقرة 3. يجب عدم استعمال هذا الدواء بجرعة أكبر أي 8 أقراص من رولاكسول (أولدة تتجاوز 7 أيام. وذلك لأن المواد المتكونة في جسمك عندما تتناول ثيوكولشيكونيد بجرعات مرتفعة قد تسبب في إصابات في بعض الخلايا (عدد غير عادي من الصفيحات). وقد البرهنة على ذلك خلال دراسات لدى الحيوانات والدراسات في المختبر. لدى الإنسان، يعتبر هذا النوع من الإصابات الخلوية عامل

خطر لظهور السرطان. لتغير الخصوبة الذكرية وقد يشكل خطراً على المولود. يجب التحذير إلى الطبيب إذا كان لديك المزيد من الأسئلة.

سوف يخبرك الطبيب عن كافة التدابير المرتبطة بمنع الحمل الفعال والمخاطر المحتملة للحمل.

تحدد مدة العلاج في 7 أيام متتالية.

قبل الشروع في العلاج بهذا الدواء، تحقق من عدم تناول أدوية أخرى تحتوي على باراسيتامول.

تناول الباراسيتامول يمكن أن يسبب اضطرابات وظائف الكبد.

أخبر الطبيب: • إذا كان وزنك يقل عن 50 كغ، • إذا كنت تعاني من مرض كبدى أو مرض خطير في الكلى، • إذا كنت تستهلك الكحول كثيراً أو توقفت عن استهلاك الكحول مؤخراً.

إذا كنت تعاني من فقدان الماء من الجسم، • إذا كنت تعاني مثلاً من سوء التغذية المزمن، إذا كنت في فترة الصوم، إذا فقدت الكثير من الوزن مؤخراً، إذا كان سنك يفوق 75 سنة أو يفوق 65 سنة وتعالى من أمراض طويلة الأمد، إذا كنت مصاباً بفرس نقص المناعة البشرية أو التهاب الكبد الفيروسي المزمن، إذا كنت تعاني من التليف الكيسي (مرض جنيني ووراثي) يتسم خاصة بإصابات تنفسية خطيرة، أو إذا كنت مصاباً بمرض جيلير (مرض وراثي مقترن بارتفاع بيليروبين في الدم).

يصبح بعدم استهلاك المشروبات الكحولية خلال العلاج.

في حالة انقطاع حديث العهد عن الإدمان المزمن على الكحول، يتزايد خطر الإصابة بالكبدية. في حالة التهاب الكبد الفيروسي الحاد، توقف عن العلاج واستشر الطبيب.

في حالة مشكلة التغذية (سوء التغذية) أو فقدان الماء من الجسم، يجب تناول رولاكسول، أقراص بحذر

الأطفال والمراهقون: لا تستعمل هذا الدواء لدى الأطفال أو المراهقين دون 16 سنة لأسباب السلامة.

في حالة الشك، لا تتردد في استشارة الطبيب أو الصيدلي.

تناول أو استعمال أدوية أخرى: أبلغ أنك تتناول هذا الدواء إذا وصف لك الطبيب تحليل نسبة الحصى البورك في الدم أو نسبة السكر في الدم.

لا تتناول أدوية أخرى تحتوي على باراسيتامول. قد تتعرض لخطر جرعة مفرطة.

إذا كنت تتبع علاجاً مضاداً لتعثر الدم عن طريق الفم (وايفارين أو مضاد فيتامين K)، فإن تناول باراسيتامول بالجرعات القصوى (4 غ/اليوم) لأكثر من 4 أيام يتطلب مراقبة مشددة لتسبب التبولوجية بها فيها خاصة النسبة القياسية الدوائية. في هذه الحالة، استشر الطبيب.

قد تتنافس فعالية باراسيتامول إذا كنت تتناول في نفس الوقت الريبانجات المخيلة - دواء يخفض نسبة الكوليسترول في الدم (أحتم فاصلاً زمنياً لأكثر من ساعتين بين كل جرعتين).

إذا حصلت في نفس الوقت على باراسيتامول وعلاج بفلوكلوكساسيميل (مضاد حيوي)، قد تخاطر بالمعاناة من حمض أبضي (حموضة عالية في الدم بسبب تسمم معدل التنفس).

قد يتزايد خطر باراسيتامول إذا كنت تتناول: • أدوية من المحتمل أن تكون سامة للكبد، • أدوية تحفز إنتاج الأيض السام لباراسيتامول مثل الأدوية المضادة للصرع (فينوباريتال، فينيتوين، كاربامازيبين، توبرامال)، • ريفامبين (مضاد حيوي)، • في نفس الوقت مع الكحول.

أخبر الطبيب أو الصيدلي إذا كنت تتناول أو تناولت مؤخراً أو قد تتناول أي دواء آخر. قد يزيد رولاكسول من الطابع السام لكورامفينيتوكول.

الحمل والرضاعة والخصوبة

لا تتناولي هذا الدواء: • إذا كنت حاملاً، قد تصبحين حاملاً أو تعتقدين أنك حاملاً. • إذا كنت من النساء في سن الإنجاب ولا تستعيني وسيلة لمنع الحمل.

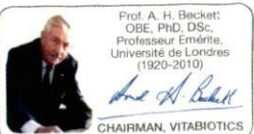
هذا الدواء قد يعرض المولود للخطر. لا تتناولي هذا الدواء إذا كنت ترضعين، لأنه ينتقل إلى



الجرعات.



VITABIOTICS
SCIENCE OF HEALTHY LIVING



Merci d'avoir choisi Vitabiotics

A propos de Vitabiotics

Vitabiotics est une société britannique de plus de 45 ans d'expérience et leader dans l'innovation en compléments alimentaires. Chaque produit Vitabiotics a été développé par des experts pour aider efficacement l'organisme à assurer son propre métabolisme naturel.

Visitez notre site

Vitabiotics.com offre une gamme complète de services et de fonctionnalités y compris des informations produits, des réponses aux questions fréquemment posées, des conseils

santé. Vous y trouverez également les coordonnées de tous les revendeurs au Royaume Uni et à l'étranger, vous pouvez également procéder à des achats en ligne sur toute la gamme Vitabiotics et recevoir gratuitement des points bonus.

Contactez nous

en ligne, appelez ou écrivez à :
Vitabiotics Ltd, 1 Apsley Way,
London NW2 7HF, England.
Numéro gratuit : 0800 980 90 60.
www.vitabiotics.com



Nous réfléchissons avec force à donner le meilleur pour votre santé

Jointace[®]

La gamme de perfection pour la santé des articulations



Jointace[®] apporte tous les nutriments nécessaires pour des articulations souples et flexibles, la gamme comprend:

- Jointace[®] Chondroïtine & Glucosamine Comprimés avec de l'extrait de Gingembre.
- Jointace[®] Oméga-3 & Glucosamine Capsules
- Jointace[®] Collagène Comprimés avec Collagène de type II, Glucosamine & Chondroïtine.
- Jointace[®] Rose Hip & MSM Comprimés avec Chondroïtine & Glucosamine.
- Jointace[®] Effervescent au goût agréable.
- Jointace[®] Gel avec de l'extrait de Gingembre & Arômes d'huiles essentielles.
- Jointace[®] Patch avec Glucosamine, Chondroïtine & huiles aromathérapiques.

wellman[®]

Avancée nutritionnelle que pour les hommes



Wellman[®] est une gamme de compléments alimentaires de pointe conçue pour soutenir les besoins nutritionnels spécifiques des Hommes.

- Wellman[®] Original: cette formule comprend 29 éléments minéraux qui vous apporteront énergie, santé et vitalité en une prise par jour.
- Idéal pour les cadres, les athlètes, ou les personnes menant une vie trépidante.
- Wellman[®] Hairfollic en Comprimés des nutriments bio-actifs développés pour nourrir les follicules pileux et permettre la croissance des cheveux sains.
- Wellman[®] 50+ Comprimés en une prise par jour, cette formulation a été développée pour maintenir la santé des hommes âgés de plus de 50 ans.
- Wellman[®] Effervescent pour les jours où votre organisme a besoin d'une libération de nutriments énergétique plus importante.
- Idéal en association avec Wellman Original.
- Wellman[®] haute performance boisson énergisante avec taux de caféine modéré.

Cardioace[®]

la progression en cardio-vasculaire



Cardioace[®] est un complément alimentaire performant qui permet de maintenir la santé du cœur et de la circulation sanguine. C'est l'unique produit qui a su combiner les bénéfices des Oméga-3 d'huiles de poissons, de l'ail, de l'acide folique et de la vitamine E.

- Formule globale Numéro 1 pour la santé cardio-vasculaire.
- Cardioace[®] Plus Fournit une protection encore plus importante grâce aux phytostérols qu'il contient et qui aident à maintenir les bons niveaux de cholestérol.

Osteocare[®]

La science au profit de la meilleure ossature

Osteocare[®] est la supplémentation en calcium la plus utilisée au Royaume Uni. Contenant les apports journaliers idoines en Calcium, en Magnésium et en vitamine D3 avec association de co-facteurs essentiels pour le maintien de la santé de

- Seulement 2 comprimés apportent plus de Calcium et de Magnésium demi-litre de lait.
- Contient la forme la plus concentrée de Calcium biodisponible et de d'une excellente absorption scientifiquement prouvée.
- Également disponible sous forme de comprimés effervescents, de comprimés à croquer ou encore sous forme liquide.

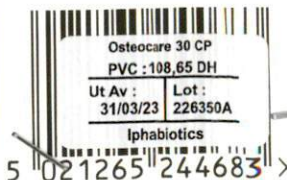


wellwoman[®]

Comp'lément nutritionnel Intelligent que pour les femmes



Ingrédients: Carbonate de calcium, Hydroxyde de magnésium, Liant: amidon de pommes & Polyvinylpyrrolidone, Diluants: Cellulose microcristalline et Phosphate de calcium dibasique, Pelliculage (Hydroxypropylmethylcellulose, polyéthylène glycol, dioxyde de titane et talc), désintégrant, Glycolate d'ammon sodium, Lubrifiants: Talc purifié, Stéarate de magnésium, Sulfate de zinc, Vitamine D3 (cholecalciférol), [Les transporteurs polycycliques à chaîne moyenne, Silice colloïdale anhydre, Talc purifié, Maltodextrine, BHA, Ethylcellulose]



MANTENIR DANS UN ENDROIT FRAIS ET SEC.
À L'ABRI DE LA VUE OU DE LA PORTÉE DES ENFANTS

la tension artérielle. Rarement peut survenir une nausée. Peuvent survenir avec une fréquence inconnue des réactions allergiques sévères, y compris un choc allergique (anaphylaxie), des gonflements, en particulier au niveau du visage et de la gorge (angio-œdème), des troubles respiratoires et des éruptions cutanées s'accompagnant de démangeaisons, une inflammation aiguë du foie ou une insuffisance hépatique aiguë, ainsi que des hallucinations et un état confusionnel. Des cas isolés de manque d'entrain, d'inflammations cutanées s'accompagnant d'éruptions, de rougeurs cutanées, de démangeaisons, ainsi que d'éruptions prurigineuses ont été rapportés. A des doses plus élevées, préconisées par exemple en cas de spasticité, les effets secondaires ci-dessus sont plus fréquents et plus marqués. Toutefois, leur intensité nécessite rarement l'arrêt du traitement. Si vous remarquez d'autres effets secondaires, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5-COMMENT CONSERVER SIRDALUD ?

Sirdalud doit être tenu hors de portée des enfants.

Sirdalud ne doit pas être conservé au-dessus de 25°C.

Le médicament ne doit pas être utilisé au-delà de la date figurant après la mention «EXP» sur l'emballage. Pour de plus amples renseignements, consultez votre médecin ou votre pharmacien, qui disposent d'une information détaillée destinée aux professionnels.

6- INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES :

Que contient SIRDALUD?

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

Principe actif : 4 mg de Tizanidine.

- Composition qualitative en excipients :

Cellulose microcristalline, Slice colloïdale anhydre, Acide stéarique et Lactose anhydre.

Nom et adresse du titulaire de l'AMM au Maroc :

Novartis Pharma Maroc

82, Boulevard Chefchaouni
Quartier Industriel d'Aïn Sebaâ
20590 Casablanca
Maroc.

Nom et adresse du fabricant :

Novartis Urunleri Turkey
Yenisehir Mahallesi,
Dedepasa Cadessi N° 17, 34912
Kurtkoy, Istanbul,
Turquie.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée : Décembre 2016 (2016-PSB/GLC-0802-s).

Conditions de prescription et de délivrance : **Tableau A** (liste I).

Informations réservées aux professionnels de santé : Voir Résumé des Caractéristiques du Produit.

