

## 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.

### Adresses Mails utiles

- |                                    |                       |
|------------------------------------|-----------------------|
| 0 Réclamation                      | : contact@mupras.com  |
| 0 Prise en charge                  | : pec@mupras.com      |
| 0 Adhésion et changement de statut | : adheslon@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.



## Déclaration de Maladie

N° W19-528471

(MS 31/06)

Maladie       Dentaire       Optique       Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 12618 Société : RAM

Actif       Pensionné(e)       Autre :

Nom & Prénom : MISBAHI ABDALLAH

Date de naissance : 19/08/1986

Adresse : Sidi Abdellah 10000 Rabat

Tél. : 066311810 Total des frais engagés : Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 28/05/2020

Nom et prénom du malade :

Lien de parenté :  Lui-même       Conjoint       Enfant

Nature de la maladie : Affection Grossesse

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 : 16 JUIN 2020 Le : / /

Signature de l'adhérent(e) : ACCUEIL SIEGE RAM

**RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES**

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
28.05.2012			200.00	INP : 0944933000 Dr Ghali Chraoui Gynécologie Obstétrique Bd Bir Anzarane Maârif Casablanca TA : 0523 25 35 31 13

**EXECUTION DES ORDONNANCES**

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE CHRAOUI Dr. HELZY Nissem Chragui Sahel Old Hôp. Sennarid Tél. 0679 64 51 44	23.05.2012	# 638,20 #

**ANALYSES - RADIGRAPHIES**

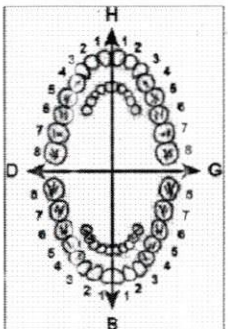
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

**AUXILIAIRES MEDICAUX**

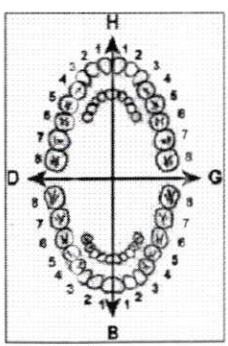
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

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	21433552
D	00000000	00000000
B	00000000	11433553
G	35533411	

[Création, remont, adjonction]  
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

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

Docteur Mohamed El Ghali LEBBAR

GYNÉCOLOGIE • OBSTÉTRICIEN

Diplômé des facultés de médecine de Paris et Amiens  
Chirurgie conventionnelle et cœlioscopique  
Cœlioscopie • Hysteroscopie • Maladies des seins  
STÉRILITÉ DU COUPLE  
Inséminations • Fécondation In-Vitro - ICSI

الدكتور محمد الغالي. البار

- إختصاصي في أمراض النساء والتوليد  
خريج كلية الطب بباريس وأمييان (فرنسا)  
جراحة الجهاز التناسلي والجراحة بالمنظار  
أمراض الندي  
أمراض العقم • المساعدة الطبية للإنجاب

Casablanca le ٢٨ / ٥ / ٢٠١٤

١١مٌ = ALAMI MCHICH SOPHIA

١) 66,00  
GÉOTEL S.V.

١ ل = ٣٥٠ (٣٥.)

٢) 26,20  
ACFOL S.V.

٢ ل مatin (٣٥٠)

٣) ٤٧,٣٠ \* ٢ / ٩٤,٦٠  
MALTOFER S.V.  
FOL

١ - ٠ - ١

{ Δ jum.  
١g vit.c.

٤) ١٦٨٠٠٣ / ٥٩٤٠  
vit.c S.V. → SUCRE  
١g (٣٥٠)

العيادة: إقامة النور، شارع بترانزران • الدار البيضاء

Cabinet : Rés. Ennour - 38 Bd. Biranzarane - Maârif  
5ème étage (Au dessus Laiterie Yazami) • Casablanca

Tél. : 05 22 25 35 31 • الهاتف : ٣٩

Gsm : 06 61 38 49 58 • السحوم : ٠٠١٦٨٧٦٥٣٠٠٠٨٨  
ICE : ٠٠١٦٨٧٦٥٣٠٠٠٨٨

Dr Ghali LEBBAR

Gynécologie Obstétrique

38 Bd Bir Anzarane Maârif - Casablanca

Tél : 0522 25 35 31 / 39

في حالة إستعجال

En cas d'urgence

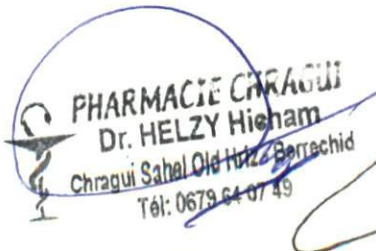
PHARMACIE CHRAOGUI  
Dr. HELZY Nisham  
Chraoui Sahel Old Hizb, Benchechid  
Tél: 0679 64 07 39

5) BioELECTRA Mg  
99,00 x2 / 198,00  
1 le S.I.S.P.  
1 le sair (01nais)

6) SUPLEMAT  
87,00  
58,00 x2 / 116,00  
1 le Matin (01nais)

7) SARGENOR CP eff.  
1 A midi (01nais)

                  
TOTAL: 638,20



Dr Ghali LERBAK  
Gynecology Office  
38 Bd Bir Anzarane Maarif Casablanca  
Tel: 0522 25 35 31 / 39



Lot : LF18888A  
Per : 11/2021  
PPV : 66 DH 00



6 118001 040827



00mg, capsule molle orale ou vaginale ?

200 MG, CAPSULE MOLLE ORALE OU VAGINALE, ET

hormonal progestatif.

Problèmes liés à un déficit en progestérone :

Par voie orale :

- En cas d'irrégularités du cycle dues à des troubles de l'ovulation,
- De douleurs et troubles précédant les règles,
- De douleurs et maladies bénignes du sein,
- De saignements (saignements dus à un fibrome...),
- Dans le traitement de la ménopause (en complément d'un traitement estrogénique).

Par voie vaginale :

Pour favoriser une grossesse notamment :

- En cas d'avortement à répétition,
- Au cours des cycles de fécondation in vitro (FIV).

Dans toutes les autres indications d'un traitement par de la progestérone, la voie vaginale peut être utilisée.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE GESTEL® 200 MG, CAPSULE MOLLE ORALE OU VAGINALE

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament : Sans objet.

Contre-indications :

Ne prenez jamais Gestel® 200 mg, capsule molle orale ou vaginale :

- Si vous présentez une maladie grave du foie.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales :

Faites attention avec Gestel® 200 mg, capsule molle orale ou vaginale :

Mises en garde :

Ce médicament n'est pas un traitement de toutes les causes d'avortement spontané précoce. Au cours de la grossesse, l'utilisation de Gestel® 200 mg, capsule molle orale ou vaginale est recommandée. Il existe en effet des risques d'effets indésirables sur le foie.

Le traitement utilisé dans les conditions d'emploi préconisées, n'est pas un traitement contraceptif.

Précautions d'emploi :

Si le médicament a été prescrit par voie orale, il est recommandé d'utiliser le médicament à distance.

Interactions avec d'autres médicaments :

Prise ou utilisation d'autres médicaments : Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament.

Interactions avec les aliments et les boissons : Sans objet.

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

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Grossesse et allaitement :

De nombreuses études épidémiologiques portant sur plus d'un millier de patientes ne retrouvent pas de risque pour la grossesse ou l'allaitement.

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

Sportifs : Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines :

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

L'attention est attirée, notamment chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines.

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

LOT : 14220003  
PER : 01/2024  
PPU : 26,20 DH

votre médecin ou à votre pharmacien.

110176 VOI

**ACFOL® 5mg**

Boîte de 28 comprimés



6 118000 430025 comprimés.

Fr

Z-

T-

Z-

D-

MS cas est-il utilisé?

2. Comment prendre ACFOL 5 mg, comprimés.
3. Comme et prendre ACFOL 5 mg, comprimés.
4. Les effets indésirables éventuels.
5. Conservation de ACFOL 5 mg, comprimés.
6. Informations supplémentaires.

## 1. QU'EST-CE QUE ACFOL 5 MG, COMPRIMÉS ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ :

Classe pharmaco-thérapeutique : Préparation antianémique  
Code ATC : B03B01

ACFOL 5 mg comprimés appartient à un groupe de médicaments appelés préparation antianémique et il est indiqué pour :

- La prévention et le traitement de la carence en acide folique chez les femmes enceintes pour prévenir les malformations du tube neural (spina bifida, anencéphalie, encéphalocèle) et d'autres anomalies congénitales, particulièrement chez les femmes ayant des antécédents de l'enfant ou foetus avec des déficiences du tube neural.

- Traitement des carences en acide folique : anémies mégaloblastiques, éthylisme chronique, syndrome de malabsorption.

## 2. AVANT DE PRENDRE ACFOL 5 MG, COMPRIMÉS :

### Ne pas prendre ACFOL 5 mg comprimés :

Si vous êtes allergique (hypersensible) au principe actif ou à tout autre composant de ACFOL 5 mg comprimés.

A fortes doses, si vous souffrez d'anémie mégaloblastique (trouble qui est causé par une carence en vitamine B12).

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous

dans le cas rare d'un stockage excessif du fer, qui peut provoquer une surcharge en fer des tissus)

- En cas de trouble de l'utilisation du fer (anémie). Morsque

D  
di  
Le  
asse  
pour le  
en présen

De la  
Avai  
com  
hém  
méd  
SYN

comprimés Maltofer® Foi n'ont aucun effet. Votre médecin déterminera les progrès de votre traitement par des contrôles réguliers et, le cas échéant, par des analyses de sang. Il s'agit d'une procédure normale et qui ne devrait pas vous inquiéter. Si vos symptômes ne s'améliorent pas dans les 3 semaines, veuillez en informer votre médecin.

**Quand Maltofer® Fol comprimés ne doit-il pas être utilisé?**

- En cas d'hypersensibilité (allergie) ou d'intolérance au principe actif complexe d'hydroxyde de fer(III)-polymal-

**Maltofer® fol**

100 mg

30 Comprimés



6"118000"331469

comprimés Maltofer® Fol n'ont aucun effet.

Votre médecin déterminera les progrès de votre traitement par des contrôles réguliers et, le cas échéant, par des analyses de sang. Il s'agit d'une procédure normale et qui ne devrait pas vous inquiéter. Si vos symptômes ne s'améliorent pas dans les 3 semaines, veuillez en informer votre médecin.

- traitements contre l'épilepsie, en particulier la phénobarbital,
- chloramphénicol, un médicament pour le traitement des infections bactériennes. Votre médecin suivra avec davantage d'attention si vous prenez ces traitements simultanément.

Informez également votre médecin si vous avez reçu une transfusion sanguine, car il existe dans ce cas un risque de surcharge en fer en cas d'apport de fer supplémentaire.

Informez votre médecin ou votre pharmacien, si :

- vous souffrez d'une autre maladie,
  - vous êtes allergique,
  - vous prenez déjà d'autres médicaments en usage interne ou externe (même en automédication!).

**Maltofer® Foi comprimés peut-il être pris pendant la grossesse ou la période d'allaitement?**

grossesse ou la période d'allaitement.  
Si vous êtes enceinte, que vous souhaitez le devenir ou si vous allaitez, vous ne devez prendre Maltotol® Fol qu'après en avoir parlé avec votre médecin.

#### **Comment utiliser Maltofer® Fol comprimés ?**

Les comprimés Maltofer® Fol doivent être avalés entiers et doivent être pris pendant ou immédiatement après le repas.

Pour éviter et traiter une carence en fer, et pour traiter une carence en fer sans anémie (carence en fer

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous

dans le cas rare d'un stockage excessif du fer, qui peut provoquer une surcharge en fer des tissus)

- En cas de trouble de l'utilisation du fer (anémie). Morsque

D  
di  
Le  
asse  
pour le  
en présen

De la  
Avai  
com  
hém  
méd  
SYN

comprimés Maltofer® Foi n'ont aucun effet. Votre médecin déterminera les progrès de votre traitement par des contrôles réguliers et, le cas échéant, par des analyses de sang. Il s'agit d'une procédure normale et qui ne devrait pas vous inquiéter. Si vos symptômes ne s'améliorent pas dans les 3 semaines, veuillez en informer votre médecin.

**Quand Maltofer® Fol comprimés ne doit-il pas être utilisé?**

- En cas d'hypersensibilité (allergie) ou d'intolérance au principe actif complexe d'hydroxyde de fer(III)-polymal-

**Maltofer® fol**

100 mg

30 Comprimés



6"118000"331469

comprimés Maltofer® Foi n'ont aucun effet. Votre médecin déterminera les progrès de votre traitement par des contrôles réguliers et, le cas échéant, par des analyses de sang. Il s'agit d'une procédure normale et qui ne devrait pas vous inquiéter. Si vos symptômes ne s'améliorent pas dans les 3 semaines, veuillez en informer votre médecin.

- traitements contre l'épilepsie, en particulier la phénobarbital,
- chloramphénicol, un médicament pour le traitement des infections bactériennes. Votre médecin suivra avec davantage d'attention si vous prenez ces traitements simultanément.

Informez également votre médecin si vous avez reçu une transfusion sanguine, car il existe dans ce cas un risque de surcharge en fer en cas d'apport de fer supplémentaire.

Informez votre médecin ou votre pharmacien, si :

- vous souffrez d'une autre maladie,
  - vous êtes allergique,
  - vous prenez déjà d'autres médicaments en usage interne ou externe (même en automédication!).

**Maltofer® Foi comprimés peut-il être pris pendant la grossesse ou la période d'allaitement?**

grossesse ou la période d'allaitement.  
Si vous êtes enceinte, que vous souhaitez le devenir ou si vous allaitez, vous ne devez prendre Maltotol® Fol qu'après en avoir parlé avec votre médecin.

#### **Comment utiliser Maltofer® Fol comprimés ?**

Les comprimés Maltofer® Fol doivent être avalés entiers et doivent être pris pendant ou immédiatement après le repas.

Pour éviter et traiter une carence en fer, et pour traiter une carence en fer sans anémie (carence en fer

**vita C1000®**

1 -  
VIT  
(Ac  
LOT 90057 3  
EXP 02/2023  
PPV 16DH80

V  
C  
S  
pharmacien.

**Vita C1000®**  
10 comprimés effervescents sans sucre



6 118000 032083

AMM N° 29 DMP/21

# C 1000® SANS SUCRE

(Acide ascorbique)

s effervescents : Boîte de 10

cette notice avant de prendre ce médicament.

besoin de la relire.

avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre

crit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de

vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette  
macien.

comp. eff.

..... 1 g

sodium, Aspartam, Cyclamate de sodium, Povidone, Benzoate de (E110), Ethanol à 96%, Eau purifiée.

Aspartam.

Colorant jaune orangé S (E110).

## 3 - CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE OU TYPE D'ACTIVITE

Vitamine C.

## 4 - INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament contient de la vitamine C.

Il est indiqué dans les états de fatigue passagers de l'adulte et de l'enfant de plus de 15 ans.

## 5 - POSOLOGIE

RESERVE A L'ADULTE ET A L'ENFANT DE PLUS DE 15 ANS

La posologie est de 1 comprimé par jour.

EN CAS DE DOUCE, DEMANDEZ CONSEIL A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

## Mode et voie d'administration

Voie orale.

Le comprimé doit être dissous dans un verre d'eau.

## Durée de traitement

La durée de traitement est limitée à 1 mois.

## 6 - CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais VITA C 1000® comprimé effervescent :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans VITA C 1000®.

- En cas de calcul rénal.

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

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

## 7 - EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, VITA C 1000® est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

A fortes doses supérieures à 1 g/jour, possibilité de :

- troubles digestifs (brûlures d'estomac, diarrhées),

- troubles urinaires (gêne à l'émission des urines ou coloration rouge des urines),

- hémolyse (destruction des globules rouges) chez les sujets déficients en glucose 6 phosphate déshydrogénase

**vita C1000®**

1 -  
VIT  
(Ac  
LOT 90057 3  
EXP 02/2023  
PPV 16DH80

V  
C  
S  
pharmacien.

**Vita C1000®**  
10 comprimés effervescents sans sucre



6 118000 032083

AMM N° 29 DMP/21

# C 1000® SANS SUCRE

(Acide ascorbique)

s effervescents : Boîte de 10

cette notice avant de prendre ce médicament.

besoin de la relire.

avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre

crit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de

vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette  
macien.

comp. eff.

..... 1 g

sodium, Aspartam, Cyclamate de sodium, Povidone, Benzoate de (E110), Ethanol à 96%, Eau purifiée.

Aspartam.

Colorant jaune orangé S (E110).

## 3 - CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE OU TYPE D'ACTIVITE

Vitamine C.

## 4 - INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament contient de la vitamine C.

Il est indiqué dans les états de fatigue passagers de l'adulte et de l'enfant de plus de 15 ans.

## 5 - POSOLOGIE

RESERVE A L'ADULTE ET A L'ENFANT DE PLUS DE 15 ANS

La posologie est de 1 comprimé par jour.

EN CAS DE DOUCE, DEMANDEZ CONSEIL A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

## Mode et voie d'administration

Voie orale.

Le comprimé doit être dissous dans un verre d'eau.

## Durée de traitement

La durée de traitement est limitée à 1 mois.

## 6 - CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais VITA C 1000® comprimé effervescent :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans VITA C 1000®.

- En cas de calcul rénal.

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

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

## 7 - EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, VITA C 1000® est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

A fortes doses supérieures à 1 g/jour, possibilité de :

- troubles digestifs (brûlures d'estomac, diarrhées),

- troubles urinaires (gêne à l'émission des urines ou coloration rouge des urines),

- hémolyse (destruction des globules rouges) chez les sujets déficients en glucose 6 phosphate déshydrogénase

**vita C1000®**

1 -  
VIT  
(Ac  
LOT 90057 3  
EXP 02/2023  
PPV 16DH80

V  
C  
S  
pharmacien.

**Vita C1000®**  
10 comprimés effervescents sans sucre



6 118000 032083

AMM N° 29 DMP/21

# C 1000® SANS SUCRE

(Acide ascorbique)

s effervescents : Boîte de 10

cette notice avant de prendre ce médicament.

besoin de la relire.

avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre

crit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de

vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette  
macien.

comp. eff.

..... 1 g

sodium, Aspartam, Cyclamate de sodium, Povidone, Benzoate de (E110), Ethanol à 96%, Eau purifiée.

Aspartam.

Colorant jaune orangé S (E110).

## 3 - CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE OU TYPE D'ACTIVITE

Vitamine C.

## 4 - INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament contient de la vitamine C.

Il est indiqué dans les états de fatigue passagers de l'adulte et de l'enfant de plus de 15 ans.

## 5 - POSOLOGIE

RESERVE A L'ADULTE ET A L'ENFANT DE PLUS DE 15 ANS

La posologie est de 1 comprimé par jour.

EN CAS DE DOUCE, DEMANDEZ CONSEIL A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

## Mode et voie d'administration

Voie orale.

Le comprimé doit être dissous dans un verre d'eau.

## Durée de traitement

La durée de traitement est limitée à 1 mois.

## 6 - CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais VITA C 1000® comprimé effervescent :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans VITA C 1000®.

- En cas de calcul rénal.

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

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

## 7 - EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, VITA C 1000® est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

A fortes doses supérieures à 1 g/jour, possibilité de :

- troubles digestifs (brûlures d'estomac, diarrhées),

- troubles urinaires (gêne à l'émission des urines ou coloration rouge des urines),

- hémolyse (destruction des globules rouges) chez les sujets déficients en glucose 6 phosphate déshydrogénase

# Sargenor

1x 20 COMPRIMES EFFERVESCENTS

PPU 58DH00  
EXP 02/2023  
LOT 01032 1

Produits essentiels  
avant, pendant et après  
la grossesse

LOT: 2000063  
DUO: 02/2023  
8,00 DH

30

## ETATS DE FATIGUE

### Sargenor



20 COMPRIMES EFFERVESCENTS



1-1

a. 6 118000 030843

ne spécialité d'AUTOMÉDICATION

ne et à l'enfant de plus de 12 ans,

15 jours impose de prendre un avis médical.

HÉSITER A FAIRE APPEL A VOTRE MÉDECIN  
OU VOTRE PHARMACIEN.

SAUVEGARDE : effervescents édulcorés à la saccharine sodique.

### b. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Aspartate d'arginine ..... 1 g

Excipients : acide citrique anhydre, bicarbonate de sodium, carbonate de sodium anhydre, citrate de sodium, saccharine sodique, jaune orangé S (E110), silice colloïdale anhydre, arôme orange.

Pour un comprimé effervescent.

### c. FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés effervescents, boîte de 20.

### d. CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE

ANTIASTHÉNIQUE (A : appareil digestif et métabolisme )

### 2. DANS QUEL CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Ce médicament est un antiasthénique préconisé dans les états de fatigue passagers.

### 3. ATTENTION !

#### a. DANS QUEL CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ sans avis médical chez l'enfant de moins de 12 ans.

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

#### b. PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Utiliser ce médicament AVEC PRECAUTION en cas de régime sans sel ou pauvre en sel : chaque comprimé effervescent contient 100 mg de sodium.

En cas de persistance de la fatigue après 15 jours de traitement ou si la fatigue s'accompagne de manifestations inhabituelles, demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

La prise de ce médicament ne dispense pas de respecter les principales règles d'hygiène de vie telles que : activité physique régulière, alimentation équilibrée (notamment éviter la prise d'alcool, de tabac et/ou d'excitants), heures régulières de sommeil, repos.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HÉSITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE

# Sargenor<sup>1g</sup>

sans sucre

ASPARTATE D'ARGININE

COMPRIMES  
EFFERVESCENTS

Sargenor<sup>1g</sup>

20 COMPRIMES EFFERVESCENTS



6 118000 030843

Sargenor<sup>1g</sup> 20 COMPRIMES EFFERVESCENTS

PPV 58DH00 EXP 03/2022  
LOT 8D077 2

ne spécialité d'AUTOMÉDICATION  
ne et à l'enfant de plus de 12 ans,

prendre un avis médical.

APPEL A VOTRE MÉDECIN

N.

corés à la saccharine sodique.

..... 1 g  
1, carbonate de sodium anhydre,  
) silice colloïdale anhydre, arôme

F

C.

Comp.

## d. CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE

ANTIASTHÉNIQUE (A : appareil digestif et métabolisme )

## 2. DANS QUEL CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Ce médicament est un antiasthénique préconisé dans les états de fatigue passagers.

## 3. ATTENTION !

### a. DANS QUEL CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ sans avis médical chez l'enfant de moins de 12 ans.

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

### b. PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Utiliser ce médicament AVEC PRÉCAUTION en cas de régime sans sel ou pauvre en sel : chaque comprimé effervescent contient 100 mg de sodium.

En cas de persistance de la fatigue après 15 jours de traitement ou si la fatigue s'accompagne de manifestations inhabituelles, demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

La prise de ce médicament ne dispense pas de respecter les principales règles d'hygiène de vie telles que : activité physique régulière, alimentation équilibrée (notamment éviter la prise d'alcool, de tabac et/ou d'excitants), heures régulières de sommeil, repos.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HÉSITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE