

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 : 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° W19-528471

☒ Maladie

☐ Dentaire

☒ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule :

22618

Société :

RAM

☒ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom :

MISBAHI ABDALLAH

Date de naissance :

19-08-1986

Adresse :

Road Lence L'as Park n° 170 Khachna

Tél. :

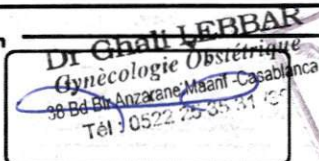
063118410

Total des frais engagés :

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation :

28/05/2020

Nom et prénom du malade :

Age :

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 :

Casablanca

Le :

Signature de l'adhérent(e) :

ACCUEIL SIEGE RAM

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
28.05.2020			300.00	Dr Ghadi El Bahar Gynécologie Obstétrique 4 Bd Bir Anzarane Maam - Casablanca Tél: 0522 25 35 31 34

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE CHEN Dr. HELZY Hicham Chargé Sahel Old City - Barrochdi Tél: 0529 64 51 49	28 05 2020	\$ 638,20 \$

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

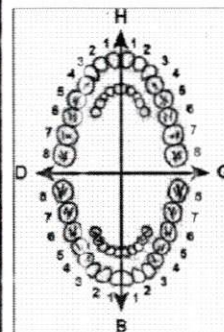
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

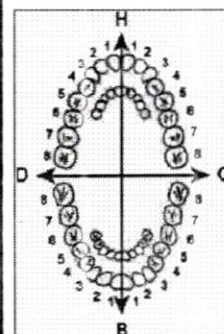
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

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
G	00000000	00000000
B	35533411	11433553

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

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

Casablanca le 28/05/20

19^{me} ALAMI MCHICH SOPHIA

1) 66,00
GÉSTEL S.V.

1 le soir (15j)

2) 26,20
ACFOL S.V.

2 le matin (01 mois)

3) 47,30 x 2 / 94,60
MALTOFER S.V.

1 - 0 - 1 } Δ حن.
1g vit C.

(01 mois)

1680 x 3 / 5040

Vit C DAN SUCRÉ S.V.

1g ز (01 mois)

العيادة: إقامة النور، شارع بترانزان • الدار البيضاء

Cabinet : Rés. Ennour - 38, Bd. Biranzarane - Maârif

5ème étage (Au dessus Laiterie Yazami) • Casablanca

Tél. : 05 22 25 35 31 / 39 : الهاتف • Fax : 05 22 25 35 39 : فاكس

Gsm : 06 61 38 49 58 : المحمول • ICE : 001687653000089

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 CHRAGUI
Dr. HELZY Nihem
Chirurgie Snel Old Hnz - Berrechid
Tél: 0679 64 07 53

99,00 x2 / 198,00
5) BioELECTRA MG.
1 le Soir (01 fois)
S.P.

87,00
6) SUPLEMAT
1 le Matin (01 fois)
S.P.

58,00 x2 / 116,00
7) SARGENOR CP eff.
1 A midi (01 fois)
S.P.

TOTAL: 638,20

PHARMACIE CHAGUI
Dr. HELZY Hicham
Chagui Sahel Old Hizz Berrechid
Tél: 0679 64 07 49

Dr GHAS LEBBAK
Gynécologie Obstétrique
38 Bd Bir Anzaram Agadir Casablanca
Tél: 0522 25 35 31 / 39

Bioelectra®

nutrition équilibrée et variée

20 sachets microboules de 1g.
poids net 20 g

DA 2011 08 0168 DMP/21/R
PPC: 99 DH
ES.5.246.16

Importé, distribué et représenté
au Maroc par: Euro médic S.A.R.L.
73, bis rue Hassan Moumin - Maarif -
Casablanca Maroc
Complément alimentaire n'appartenant
pas à la catégorie des médicaments.

DA 2011 08 0168 DMP/21/RE
PPC: 99 DH
ES.5.246.16

Bioelectra®
MAGNESIUM 300mg

Direct

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.

Les troubles 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 vertigineuses).

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

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, en p. Au cours de la grossesse, l'utilisation de Gestel® 200 mg, capsule molle orale ou vaginale est ré. grossesse, il existe en effet des risques d'effets indésirables sur le fœtus.

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 dista

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 p. 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 mach

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant

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

in de la relire.
z un doute, deman
nt prescrit. Ne le d
u si vous remarque

* Si vous avez des questions, consultez
votre médecin ou à votre pharmacien.

110176 V01

ACFOL[®] 5mg

Boîte de 28 comprimés



6 118000 430025 Comprimés.

Fa
Z
1
Z
D
M
Cas est-il utilisé?

2. ...
3. Comment 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 fœtus avec des déficiences du tube neural.

- Traitement des carences en acide folique : anémies mégaloblastiques, éthyisme 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).

Précautions d'emploi : ...

Comprimé

Veillez 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)

Haute

- En cas de trouble de l'utilisation du fer (narg. lorsque du fer) manque de adaptation de 2).

ours de la

pharmacie
ntez l'une

présent
rence en

si prenez
suivants :
éparations à
en même temps

47130



Maltofer® fol

100 mg

30 Comprimés



6 118000 331469

De c
Ava
com
hém
méd
sym

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.

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-

ndant

- traitements contre l'épilepsie, en particulier la phénytoïne,

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

Si vous êtes enceinte, que vous souhaitez le devenir ou si vous allaitez, vous ne devez prendre Maltofer® 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

Comprimé

Veillez 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)

Haute

- En cas de trouble de l'utilisation du fer (narg. lorsque du fer) manque de adaptation de 2).

ours de la

pharmacie
ntez l'une

présent
rence en

si prenez
suivants :
éparations à
en même temps

47130



Maltofer® fol

100 mg

30 Comprimés



6 118000 331469

De c
Ava
com
hém
méd
sym

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.

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-

ndant

- traitements contre l'épilepsie, en particulier la phénytoïne,

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

Si vous êtes enceinte, que vous souhaitez le devenir ou si vous allaitez, vous ne devez prendre Maltofer® 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 C 1000®

1000® SANS SUCRE
(Acide ascorbique)

LOT 90057 3
EXP 02/2023
PPV 16DH80

effervescents : Boîte de 10

lire cette notice avant de prendre ce médicament.
En cas de besoin de la relire.

En cas de doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Vita C 1000®

10 comprimés effervescents

SANS SUCRE



6 118000 032083

AMM N° 29 DMP/21

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

vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.

comp. eff.

.....1 g

sodium, Aspartam, Cyclamate de sodium, Povidone, Benzoate de sodium (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 DOUTE, 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 DOUTE, 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 urinaux (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 C 1000®

1000® SANS SUCRE
(Acide ascorbique)

LOT 90057 3
EXP 02/2023
PPV 16DH80

effervescents : Boîte de 10

lire cette notice avant de prendre ce médicament.
En cas de besoin de la relire.

En cas de doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Vita C 1000®

10 comprimés effervescents

SANS SUCRE



6 118000 032083

AMM N° 29 DMP/21

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

vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.

comp. eff.

.....1 g

sodium, Aspartam, Cyclamate de sodium, Povidone, Benzoate de sodium (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 DOUTE, 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 DOUTE, 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 urinaux (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 C 1000®

1000® SANS SUCRE
(Acide ascorbique)

LOT 90057 3
EXP 02/2023
PPV 16DH80

effervescents : Boîte de 10

lire cette notice avant de prendre ce médicament.
En cas de besoin de la relire.

En cas de doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Vita C 1000®

10 comprimés effervescents

SANS SUCRE



6 118000 032083

AMM N° 29 DMP/21

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

vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.

comp. eff.

.....1 g

sodium, Aspartam, Cyclamate de sodium, Povidone, Benzoate de sodium (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 DOUTE, 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 DOUTE, 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 urinaux (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 20 COMPRIMÉS EFFERVESCENTS

PPU 580H00
EXP 02/2023
LOT 01032 1

ingrédients essentiels
avant, pendant et après
la grossesse

LDT: 200063
DLUO: 02/2023
82.00 DH

30

ÉTATS DE FATIGUE

Sargenor ^{fr} 

20 COMPRIMÉS EFFERVESCENTS



6 118000 030843

spécialité d'AUTOMÉDICATION

te et à l'enfant de plus de 12 ans,

15 jours impose de prendre un avis médical.

N'HÉSITER A FAIRE APPEL A VOTRE MÉDECIN

OTRE PHARMACIEN.

1-
a. L 6 118000 030843
SARGENOR 20 comprimés effervescent, comprimés 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 effervescent, 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 1g

sans sucre

ASPARTATE D'ARGININE

COMPRIMES
EFFERVESCENTS

Sargenor 1g

20 COMPRIMES EFFERVESCENTS



6 118000 030843

ne spécialité d'AUTOMÉDICATION

te et à l'enfant de plus de 12 ans,

prendre un avis médical.

APPEL A VOTRE MÉDECIN

N.

Sargenor 1g 20 COMPRIMES EFFERVESCENTS

PPV 58DH00

EXP 03/2022
LOT 8D077 2

corés à la saccharine sodique.

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

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