

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

Informations 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.

Biologie 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.

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.

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.

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1008 Société : R.A.M.

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : Lahcen BAGASS

Date de naissance : 01-01-1935

Adresse : Attar Souk Chakor, Rue 1100m 82 n° 116 oufia
Casablanca Maroc

Tél. : 06 66 29 66 46 Total des frais engagés : 300,70 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. DARROUSSI Malika
Médecine Générale
Lot. Oukhla N°: 344 Bd Dapura
El Oued Casablanca

Date de consultation : 12/06/2020

Nom et prénom du malade : M. BAGASS LEBHISON (1935) Age :

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie : HTA + diabète + artériopathie + rétinopathie + néphropathie -

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

Signature de l'adhérent(e) :

20/06/2020
Le 12/06/2020
ACCUEIL

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
12/06/2020	C	1	15000	DR. DARROUSSI Malika Médecine Générale Lot Chahida N°: 344 Bd Douira Carabianca

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	12/06/20	750,70

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVE 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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	Coefficient des Travaux
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			Coefficient des Travaux
	H 25533412 00000000	G 21433552 00000000		
	D 00000000 35533411	B 00000000 11433553		
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			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 Darroussi. Malika

الدكتورة دروسي مليكا

Docteur en Médecine
Echographie générale
Nutrition

دكتوراه في الطب

شهادة في الفحص بالصدى الصوتي

شهادة في طب التغذية والحمية

Dr. DARROUSSI Malika
Médecine Générale
Lot. Chahdia N°: 344 Bd P-2nd
El Oulfa - Casablanca

12/06/20

MC B AB-A81. LE

9900
jy gely do

115

600

5240 Smeda

15 x 28

av nps

2950
31 Tefsal 7,5

240

av nps

185,20
17 Suliat HCT 160g/500ml

8955x4
5) Ap/ln plus

115

24,80
6) Nabyl frit 100

210 x 28

Dr. DARROUSSI Malika
Médecine Générale
Lot. Chahdia N°: 344 Bd P-2nd
El Oulfa - Casablanca

تجزئة الشهedia 344 شارع وادي الدورة - الالنة، الهاتف : 05.22.91.01.97 الدار البيضاء

Lotissement Chahdia 344 Bd.Oued Daoura - El Oulfa Tél : 05.22.91.01.97 Casablanca

750,20

OEDES® 20 mg

Microgranules gastro-résistants en gélules

Veuillez lire attentivement

- Gardez cette notice
- Si vous avez toute question, consultez votre médecin ou un pharmacien.
- Ce médicament n'est pas destiné à tout le monde, notamment les enfants et les personnes sensibles à l'oméprazole.
- Si l'un des effets indésirables mentionnés ci-dessous vous survient, consultez votre médecin.
- Si l'un des effets indésirables non mentionnés dans la notice vous survient, consultez votre médecin.

LOT 190817
EXP 02/2022
PPV 99.00 DH

DÉNOMINATION

OEDES® 20 mg

COMPOSITION :

Chaque gélule contient :

Excipients : qsp 1 gélule.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATIONS :

Microgranules gastro-résistants en gélules. Disponibles en boîtes de 7, 14, 28 et 56 gélules.

CLASSE PHARMACOLOGIQUE OU THÉRAPEUTIQUE :

Oedes 20mg, microgranules gastro-résistants en gélule contient une substance appelée oméprazole. C'est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Indications :

Adulte :

- En association à une bithérapie antibiotique, éradication de Helicobacter pylori en cas de maladie ulcèreuse gastroduodénale.
- Ulcère duodénal évolutif.
- Ulcère gastrique évolutif.
- œsophagite érosive ou ulcération symptomatique par reflux gastro-œsophagien.
- Traitement symptomatique du reflux gastro-œsophagien associé ou non à une œsophagite, en cas de résistance à la posologie de 10 mg d'oméprazole par jour.
- Traitement d'entretien des ulcères duodénaux chez les patients non infectés par Helicobacter pylori ou chez qui l'éradication n'a pas été possible.
- Traitement d'entretien des œsophagites par reflux gastro-œsophagien.
- Syndrome de Zollinger-Ellison.
- Traitement des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens lorsque la poursuite des anti-inflammatoires est indispensable.
- Traitement préventif des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens chez les patients à risque (notamment âge supérieur à 65 ans, antécédents d'ulcère gastroduodenal) pour lesquels un traitement anti-inflammatoire est indispensable.

Enfant à partir de 1 an :

- œsophagite érosive ou ulcération symptomatique par reflux gastro-œsophagien.

DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Contre-indications :

Ne prenez jamais Oedes 20mg, microgranules gastro-résistants en gélule :

- En cas d'allergie connue à l'un des composants de ce médicament.
- En association avec l'atazanavir associé au ritonavir (médicament anti-infectieux).

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

APOFER

Plus

FER - VIT B9 - VIT C

PROPRIETES

Le Fer: Entre dans la composition de l'hémoglobin enzymatiques nécessaires à la respiration cellulaire, croissance et la différenciation des cellules.

La Vitamine B9: Aide à réduire l'anémie, l'anorexie et diminue les risques de malformation du système nerveux du fœtus chez la femme enceinte.

La Vitamine C: Accroît l'absorption intestinale du Fer. En outre, c'est un véritable stimulant qui diminue l'asthénie physique, notamment chez le sujet âgé.

La Spiruline: Très riche en éléments essentiels: protéines végétales, vitamines, bêta-carotène, minéraux et oligo-éléments, riche encore en chlorophylle qui favorise l'absorption du fer dans le sang.

CONSEILLE EN CAS DE

- Besoins accrus en Fer.
- Femmes enceintes, allaitantes ou avec des menstruations abondantes.
- Croissance pubertaire.
- Sujets âgés.
- Etats de fatigue.

Lot N°: L 2448
DP : P: 04/23
DE : 89,95 DH
PVC :

COMPOSITION (en mg par gélule de 300 mg)

APOFER

Plus

FER - VIT B9 - VIT C

PROPRIETES

Le Fer: Entre dans la composition de l'hémoglobin enzymatiques nécessaires à la respiration cellulaire, croissance et la différenciation des cellules.

La Vitamine B9: Aide à réduire l'anémie, l'anorexie et diminue les risques de malformation du système nerveux du fœtus chez la femme enceinte.

La Vitamine C: Accroît l'absorption intestinale du Fer. En outre, c'est un véritable stimulant qui diminue l'asthénie physique, notamment chez le sujet âgé.

La Spiruline: Très riche en éléments essentiels: protéines végétales, vitamines, bêta-carotène, minéraux et oligo-éléments, riche encore en chlorophylle qui favorise l'absorption du fer dans le sang.

CONSEILLE EN CAS DE

- Besoins accrus en Fer.
- Femmes enceintes, allaitantes ou avec des menstruations abondantes.
- Croissance pubertaire.
- Sujets âgés.
- Etats de fatigue.

Lot N°: L 2448
DP : P: 04/23
DE : 89,95 DH
PVC :

COMPOSITION (en mg par gélule de 300 mg)

APOFER

Plus

FER - VIT B9 - VIT C

PROPRIETES

Le Fer: Entre dans la composition de l'hémoglobin enzymatiques nécessaires à la respiration cellulaire, croissance et la différenciation des cellules.

La Vitamine B9: Aide à réduire l'anémie, l'anorexie et diminue les risques de malformation du système nerveux du fœtus chez la femme enceinte.

La Vitamine C: Accroît l'absorption intestinale du Fer. En outre, c'est un véritable stimulant qui diminue l'asthénie physique, notamment chez le sujet âgé.

La Spiruline: Très riche en éléments essentiels: protéines végétales, vitamines, bêta-carotène, minéraux et oligo-éléments, riche encore en chlorophylle qui favorise l'absorption du fer dans le sang.

CONSEILLE EN CAS DE

- Besoins accrus en Fer.
- Femmes enceintes, allaitantes ou avec des menstruations abondantes.
- Croissance pubertaire.
- Sujets âgés.
- Etats de fatigue.

Lot N°: L 2448
DP : P: 04/23
DE : 89,95 DH
PVC :

COMPOSITION (en mg par gélule de 300 mg)

APOFER

Plus

FER - VIT B9 - VIT C

PROPRIETES

Le Fer: Entre dans la composition de l'hémoglobin enzymatiques nécessaires à la respiration cellulaire, croissance et la différenciation des cellules.

La Vitamine B9: Aide à réduire l'anémie, l'anorexie et diminue les risques de malformation du système nerveux du fœtus chez la femme enceinte.

La Vitamine C: Accroît l'absorption intestinale du Fer. En outre, c'est un véritable stimulant qui diminue l'asthénie physique, notamment chez le sujet âgé.

La Spiruline: Très riche en éléments essentiels: protéines végétales, vitamines, bêta-carotène, minéraux et oligo-éléments, riche encore en chlorophylle qui favorise l'absorption du fer dans le sang.

CONSEILLE EN CAS DE

- Besoins accrus en Fer.
- Femmes enceintes, allaitantes ou avec des menstruations abondantes.
- Croissance pubertaire.
- Sujets âgés.
- Etats de fatigue.

Lot N°: L 2448
DP : P: 04/23
DE : 89,95 DH
PVC :

COMPOSITION (en mg par gélule de 300 mg)

MEFSAL® 7.5 & 15 mg

Comprimés

29,50

COMPOSITION :

MEFSAL 7.5 mg
7.5 mg

La substance active est :

Méloxicam

Excipients : q.s.p un comprimé

Excipient à effet notoire : Lactose

PROPRIETE

MEFSAL contient une substance active dénommée méloxicam. Le méloxicam appartient à un groupe de médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), qui sont utilisés pour réduire l'inflammation et la douleur dans les articulations et les muscles.

INDICATIONS :

MEFSAL il est indiqué dans le traitement de courte durée des douleurs aiguës d'arthrose et dans le traitement de longue durée de certains rhumatismes inflammatoires (polyarthrite rhumatoïde et spondylarthrite ankylosante).

CONTRE INDICATION :

Ne pas utiliser MEFSAL, comprimé dans les cas suivants :

- pendant le 3ème trimestre de la grossesse,
- enfant et adolescents de moins de 16 ans
- allergie (hypersensibilité) au méloxicam
- allergie (hypersensibilité) à l'aspirine ou à d'autres médicaments anti-inflammatoires (AINS)
- allergie (hypersensibilité) à l'un des composants de MEFSAL
- si vous avez présenté l'un des signes suivants après avoir pris de l'aspirine ou d'autres AINS:
 - respiration sifflante, oppression respiratoire, difficulté à respirer (asthme)
 - obstruction nasale due à des petits renflements de la muqueuse nasale (polypes nasaux)
 - éruptions cutanées / urticaire
 - gonflement soudain des tissus sous la peau et les muqueuses, tel qu'un gonflement autour des yeux, du visage, des lèvres, de la bouche ou de la gorge, rendant éventuellement la respiration difficile (œdème de Quincke)
- si vous avez déjà présenté, après un traitement avec des AINS :
- un saignement de l'estomac ou des intestins
- des perforations de l'estomac ou des intestins
- saignement de toute nature ou antécédents de saignements cérébrovasculaires (saignement dans le cerveau)
- antécédents d'hémorragies gastro-intestinales ou d'ulcères liés à des traitements antérieurs par anti-inflammatoires non stéroïdiens ;
- ulcères ou saignement de l'estomac ou des intestins
- antécédents d'ulcères ou de saignements récidivants de l'estomac ou des intestins (ulcération ou saignement s'étant produit au moins deux fois)
- insuffisance hépatique sévère
- insuffisance rénale sévère non dialysée
- saignements récents dans le cerveau (hémorragie cérébrovasculaire)
- troubles hémorragiques de quelque type que ce soit
- insuffisance cardiaque sévère
- intolérance à certains sucres étant donné que ce produit contient du lactose.

Si vous n'êtes pas certain à propos d'un des points ci-dessus, parlez-en à votre médecin.

POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI:

Réservez à l'adulte de plus de 15 ans.

Voie orale.

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La dose habituelle est :

Poussées aiguës d'arthrose :

7,5 mg une fois par jour. Elle peut être augmentée jusqu'à 15 mg une fois par jour.

Polyarthrite rhumatoïde :

15 mg une fois par jour. Elle peut être réduite à 7,5 mg une fois par jour.

Spondylarthrite ankylosante :

15 mg une fois par jour. Elle peut être réduite à 7,5 mg une fois par jour.

Les comprimés doivent être avalés avec de l'eau, ou un autre liquide, au cours d'un repas.

NE PAS DEPASSER LA DOSE MAXIMALE DE 15 mg PAR JOUR.

Si l'une des informations énumérées sous le titre "CONTRE INDICATION" s'applique à vous, votre médecin peut être amené à limiter la dose à 7,5 mg une fois par jour.

MEFSAL ne doit pas être administré chez les enfants de moins de 16 ans.

Si vous trouvez que l'effet de MEFSAL est trop fort ou trop faible, ou si après plusieurs jours vous ne ressentez aucune amélioration de votre état, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

MISES EN GARDES SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Mises en garde

Les médicaments tels que MEFSAL pourraient être associés à une légère augmentation du risque de crise cardiaque (« infarctus du myocarde ») ou d'accident vasculaire cérébral. Le risque est d'autant plus important que les doses utilisées sont élevées et la durée de traitement prolongée.

Ne pas dépasser les doses recommandées ni la durée de traitement (voir rubrique "POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI").

Si vous avez des problèmes cardiaques, si vous avez eu un accident vasculaire cérébral ou si vous pensez avoir des facteurs de risque pour ce type de pathologie, vous devez discuter de votre traitement avec votre médecin ou avec votre pharmacien. Par exemple :

- si vous avez une pression artérielle élevée (hypertension)
- si vous avez un taux élevé de sucre dans le sang (diabète)
- si vous avez un taux élevé de cholestérol dans le sang (hypercholestérolémie)
- si vous fumez

Vous devez arrêter le traitement par MEFSAL dès la première apparition d'une éruption cutanée, de lésions des tissus mous (lésions des muqueuses), signes de réactions allergiques sévères ou de tout autre signe d'allergie, et prendre contact avec votre médecin.

Arrêtez immédiatement votre traitement avec MEFSAL dès que vous remarquez un saignement (donnant une coloration des selles en noir) ou une ulcération de votre appareil digestif (provocant des douleurs abdominales).

MEFSAL ne convient pas au traitement des douleurs aiguës.

MEFSAL peut masquer les symptômes d'une infection (par exemple la fièvre). Si vous pensez que vous avez une infection, vous devez consulter votre

SULIAT® HCT

160 mg/5 mg/12.5 mg

160 mg/5 mg/25 mg

160 mg/10 mg/12.5 mg

160 mg/10 mg/25 mg

Comprimés pelliculés, boîtes de 14, 28 et 56

Valsartan/Amlodipine/Hydrochlorothiazide

< Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament c iations 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 médecin ou à votre pharmacien.

- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il est signé 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.

LOT 19N020

EXP 10/21

PPV 185D20

te si les

Que contient cette notice :

- 1- Qu'est-ce que SULIAT HCT et dans quel cas est-il utilisé ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SULIAT HCT ?
- 3- Comment prendre SULIAT HCT ?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver SULIAT HCT ?
- 6- Informations supplémentaires

1- QU'EST-CE QUE SULIAT HCT ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique :

Code ATC : C09DX01

Les comprimés de SULIAT HCT contiennent trois substances actives : Valsartan, Amlodipine et Hydrochlorothiazide. Toutes ces substances contribuent au contrôle de la tension artérielle lorsque celle-ci est trop élevée.

- L'Amlodipine appartient à un groupe de substances appelées « inhibiteurs calciques ».

L'Amlodipine empêche le calcium de traverser la paroi des vaisseaux sanguins, ce qui empêche les vaisseaux sanguins de se rétrécir.

- Le Valsartan appartient à un groupe de substances appelées « antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II ». L'angiotensine II est produite par le corps et elle provoque le rétrécissement des vaisseaux sanguins, avec pour conséquence une augmentation de la tension artérielle. Le Valsartan agit en bloquant l'effet de l'angiotensine II.

- L'Hydrochlorothiazide appartient à une classe de médicaments appelés « diurétiques thiazidiques ». L'Hydrochlorothiazide augmente le débit urinaire, ce qui fait également baisser la pression artérielle.

Du fait de ces trois mécanismes, les vaisseaux sanguins se relâchent et la tension artérielle diminue.

Indications thérapeutiques :

SULIAT HCT est utilisé pour traiter l'hypertension artérielle chez les patients adultes dont la pression artérielle est déjà contrôlée par la prise d'Amlodipine, de Valsartan et d'Hydrochlorothiazide et qui peuvent bénéficier de la prise d'un seul comprimé contenant les trois substances.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SULIAT HCT ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Contre - Indications :

Ne prenez jamais SULIAT HCT, comprimés pelliculés, en cas de :

- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois. (Il est également recommandé d'éviter de prendre SULIAT HCT en début de grossesse).
- Si vous êtes allergique à l'Amlodipine ou à tout autre inhibiteur calcique, au Valsartan, à l'Hydrochlorothiazide, aux dérivés sulfamidés (des médicaments utilisés pour traiter les infections pulmonaires ou urinaires) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes diabétique ou vous avez une insuffisance rénale (DFG <60 ml/min/1,73 m²) et vous prenez SULIAT HCT* en association avec des médicaments contenant de l'aliskiren.
- Si vous pensez que vous pouvez être allergique, ne prenez pas SULIAT HCT et parlez-en à votre médecin.
- Si vous avez une maladie du foie, une destruction des petits canaux biliaires dans le foie (cirrhose biliaire) entraînant une accumulation de bile dans le foie (cholestase).
- Si vous avez de graves problèmes rénaux ou si vous êtes sous dialyse.
- Si vous êtes incapable d'uriner (anurie).
- Si votre taux sanguin de potassium ou de sodium est trop bas malgré un traitement pour augmenter les taux sanguins de potassium ou de sodium.
- Si votre taux sanguin de calcium est trop élevé malgré un traitement pour réduire les taux sanguins de calcium.
- Si vous souffrez de crises de goutte (cristaux d'acide urique dans les articulations).
- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).
- Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur est incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).
- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.
- Si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant d'aliskiren pour diminuer la pression artérielle.

50 قرصا ملمسا

n

PPV : 24DH80

PER : 06-22

LOT : 11445

٤٢، مصر - الشارع - عين السبع - الدار البيضاء
البشوشي - صيدلي مسؤول

6



nabiyol forte 100 mg
Nitroxoline
50 Comprimés enrobés

1. COMPOSITI

Nitroxoline (D.C.)
Excipient
Povidone, lactose,
hypromellose, ti-
d'aluminium, mat-

2. FORME PHA

Comprimé enrobé

3. CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE :

Antiseptique, anti-infectieux urinaire.

(G : Système génito-urinaire et hormones sexuelles).

4. DANS QUEL CAS UTILISER CE MÉDICAMENT :

Ce médicament est préconisé dans les infections urinaires basses non compliquées à germes sensibles principalement chez la jeune femme.

5. ATTENTION !

• DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT :

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ en cas de :

- insuffisance rénale (clairance de la créatinine inférieure à 20 ml/min)
- allergie connue à l'un de ses composants

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

• MISES EN GARDE SPÉCIALES :

En cas d'apparition de fièvre : CONSULTER VOTRE MÉDECIN.

Il ne faut pas prendre ce médicament plus de 4 semaines sans un nouvel examen médical.

• PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

En raison de la nécessité d'adapter la dose du traitement, il est important de prévenir votre médecin de toute maladie du foie ou des reins.

NABYOL® 100 mg, comprimé enrobé ne doit généralement pas être utilisé au cours de la grossesse, sauf avis contraire de votre médecin (cf. rubrique Grossesse et Allaitement).

Ne pas laisser à la portée des enfants.

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

• LISTE DES EXCIPIENTS AYANT UN EFFET NOTOIRE :

Lactose, jaune orangé S (E 110).

• INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, notamment avec d'autres médicaments contenant des hydroxyquinoléines et leurs dérivés, il faut signaler systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien.

• GROSSESSE - ALLAITEMENT :

GROSSESSE :

L'utilisation de ce médicament est déconseillée, sauf avis contraire de votre médecin, 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.

smecta®

diosmectite

FR:04/2022
01:9MA611

SMECTA 3G
SACHETS 830

P.P.V : 52DH40



118000 011460



A ne pas utiliser