

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.

**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.

**que :**  
L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

**ducation :**  
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.


**taire :**  
En cas de prothèses ou de traitement canaux, 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 canaux.

**adie 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

UPRAS 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.

**UPRAS : 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° P19- 0044427  
*ND- 34018*

☒ Maladie      ☐ Dentaire      ☐ Optique      ☐ Autres

**Cadre réservé à l'adhérent (e)**  
Matricule : *10064*      Société : *RAM*  
☐ Actif      ☐ Pensionné(e)      ☐ Autre : *Réaite*  
Nom & Prénom : *Smahi Mostapha*  
Date de naissance : *1958*  
Adresse : *N°121 Bloc 211 Dab El Hami Cité Massara*  
Tél. : *0671137772*      Total des frais engagés : ..... Dhs

**Cadre réservé au Médecin**  
Cachet du médecin :   
Date de consultation : *15/07/2020*  
Nom et prénom du malade : *Smahi Mostapha*      Age : .....  
Lien de parenté : ☐ Lui-même      ☒ Conjoint      ☐ Enfant  
Nature de la maladie : *Brucellose*  
En cas d'accident préciser les causes et circonstances : *22 JUL 2020*  
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.

**ACCUEIL**  
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 : *Casa*      Le : *21/07/2020*  
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
06/07/2020				
07/07/2020				

Dr. EL MOUHI SAMIR  
Médecin Généraliste  
197. Bd Moulay Youssef  
Bordj  
Tél : 05 23 22 44 56

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien  
ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture



15-07-2020

1239,30

Pharmacie Naïma  
N°p : 92044569

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du  
Laboratoire et du Radiologue

Date

Désignation des  
Coefficients

Montant  
des Honoraires



09-07-2020

2  
13

130,00

# AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature  
du Praticien

Date des  
Soins

Nombre  
AM PC IM IV

Montant détaillé  
des Honoraires

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

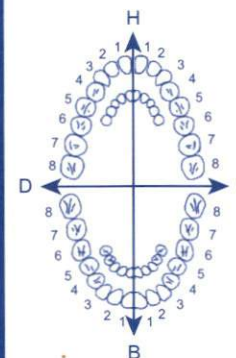
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan

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

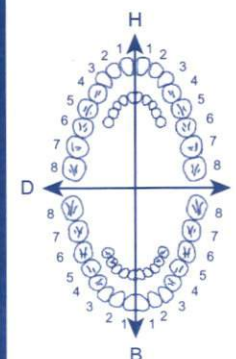
H  
25533412 21433552  
00000000 00000000  
D 00000000 00000000 G  
35533411 11433553  
B

Coefficient  
DES TRAVAUX

MONTANTS  
DES SOINS

DATE DU  
DEVIS

DATE DE  
L'EXECUTION



(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



## Cabinet de Consultation Médicale Générale

**DR EL MOUHIB SAMIR**

Médecine Générale

Echographie - Electrocardiographie

**الدكتور المحب سمير**

الطب الشامل العام

الفحص بالصدى - التخطيط الكهربائي للقلب

### ORDONNANCE

Benslimane le :

10/07/2020

Nom Et Prénom :

56,60

11

Après Ben M. Ben

99,00

24

Alcov 18 A

26,80

11

17 A 2

61,00 x 4

4

Apontil 200

149,00 x 5

1

Canter 100

Buclens spray 100

2 pul 2

67,90

197 Bd Moulay Youssef

الطابق السفلي

1239,30

Dr. EL MOUHIB SAMIR

Médecine Générale

197, Bd Benslimane 29 11 66

Tel 05 23 29 11 66

Tel : 05 23 29 11 66

Dr. EL MOUHIB SAMIR

Médecine Générale

197, Bd Benslimane 29 11 66

Tel 05 23 29 11 66

Dr. EL MOUHIB SAMIR  
Médecine Générale  
197, Bd Moulay Youssef RAS  
Benslimane  
Tel 05 23 29 11 66

شماره 6 مولای یوسف

197

بسنلیمانه

تلفون 05 23 29 11 66


جوار صيدلية مولاي يوسف وراء دار الشباب



# ACLAV®

Amoxicilline + Acide clavulanique

## COMPOSITION ET PRESENTATIONS :

COMPOSITION :		PRODUIT :
		Aclav 1g/125mg - Boîte de 12 sachets - Boîte de 14 sachets - Boîte de 16 sachets - Boîte de 24 sachets
		1g
		125 mg
		q.s.p 1 sachet



**ACLAV®** 1g/125mg  
AMOXICILLINE + ACIDE CLAVULANIQUE  
Rapport amoxicilline-acide clavulanique : 8/1  
Poudre pour suspension buvable en sachet

## PROPRIETES :

Antibiotiques antibactériens de la famille des bêta-lactames. Aclav est une formulation associant l'amoxicilline et l'acide clavulanique.

## INDICATIONS :

- Elles sont limitées aux infections dues aux germes sensibles :
- Les otites moyennes aiguës, otites récurrentes.
  - Les sinusites maxillaires aiguës et autres formes.
  - Les angines récurrentes, amygdalites chroniques.
  - Les surinfections de bronchites aiguës du patient.
  - Les exacerbations de bronchopneumopathies chroniques.
  - Les pneumopathies aiguës du patient à risque.
  - Les cystites aiguës récurrentes, cystites non compliquées et compliquées dues à des germes sensibles.
  - Les infections gynécologiques hautes, en association à un autre antibiotique actif sur les chlamydiae.
  - Les parodontites.
  - Les infections stomatologiques sévères : abcès, phlegmons, cellulites.
  - Traitement de relais de la voie injectable.
  - Infections respiratoires basses chez le nourrisson et l'enfant de moins de 5 ans.
  - Infections urinaires chez le nourrisson.

## CONTRE INDICATIONS :

### -Absolues :

- Allergie aux antibiotiques du groupe des bêta-lactamines (pénicillines, céphalosporines)
- Mononucléose infectieuse.
- Antécédent d'atteinte hépatique liée à l'association amoxicilline -acide clavulanique.
- Phénylcétonurie (en raison de la présence de l'aspartame)

### -Relatives :

Le méthotrexate

## POSOLOGIE :

Les Posologies sont exprimées en Amoxicilline

**Adulte normorénal** (poids ≥ 40 kg)

2 à 3g/jour en 2 à 3 prises selon la prescription médicale et l'infection concernée.

**Adulte insuffisant rénal** (poids ≥ 40 kg)

Clairance de la créatinine	Schéma posologique
Supérieur à 30 ml / min	pas d'adaptation nécessaire
Entre 10 et 30 ml / min	1 g /125 mg toute les 12 à 24h
Inférieur à 10 ml / min	Pour les patients traités ou non par hémodialyse les conditions d'utilisation n'ont pas été établies.

**Chez les patients âgés :** pas d'adaptation posologique sauf si la clairance de la créatinine est ≤ 30 ml / min (même posologie chez l'insuffisant rénal)

## FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS :

- Dragées dosées à 200 mg : boîte de 20 dragées
- Comprimés effervescents à 200 mg : boîtes de 10 et 20 comprimés
- Suspension buvable pédiatrique à 2 % : flacon de 150 ml
- Suppositoires dosés à 250 mg : boîte de 10 suppositoires

## COMPOSITION

### Dragées

- Ibuprofène
- Excipient
- Comprimés effervescents**
- Ibuprofène
- Excipient

### Suspension buvable pédiatrique

- Ibuprofène
- Excipient
- Suppositoires**
- Ibuprofène
- Excipient

## CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE :

Analgésique et antipyrétique.  
DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

### Dragées, comprimés effervescents et suppositoires

Adultes et enfants de plus de 12 ans :

Ce médicament contient de l'ibuprofène qui est un anti-inflammatoire non stéroïdien utilisé dans le traitement de courte durée de la fièvre et/ou

- Maux de tête
- États grippaux
- Douleurs dentaires
- Règles douloureuses
- Douleurs et fièvre accompagnant les syndromes O.R.L.
- Crise de migraine légère à modérée avec ou sans aura
- Douleurs rhumatismales
- Douleurs traumatiques musculaires ou tendineuses
- Douleurs post-opératoires en chirurgie dentaire

### Suspension buvable pédiatrique

Elle est indiquée chez le nourrisson et l'enfant de 3 mois à 12 ans (40 kg) dans :

- Le traitement de la fièvre et/ou des douleurs telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures
- Le traitement symptomatique de l'arthrite chronique juvénile

## CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Au-delà de 5 mois de grossesse révolus (24 semaines d'aménorrhée),
- Antécédent d'allergie ou d'asthme déclenché par la prise de ce médicament ou d'un médicament apparenté, notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, aspirine,
- Antécédent d'allergie à l'un des constituants de ce produit,
- Ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution,
- Maladie grave du foie,
- Maladie grave des reins,
- Maladie grave du cœur
- Lupus érythémateux disséminé.

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

## MISES EN GARDE

### Adulte - Enfant de plus de 12 ans :

Chez l'adulte, ne pas dépasser la dose maximale de 1200 mg/jour.

Une dose supérieure peut provoquer des inconvénients parfois graves qui sont ceux observés avec les anti-inflammatoires non stéroïdiens.

### Nourrisson - Enfant :

En cas de douleurs et/ou fièvre, ne pas dépasser la dose maximale de 30 mg/kg/jour. En effet, à ces doses, ce médicament peut provoquer des inconvénients parfois graves qui sont ceux observés avec les médicaments anti-inflammatoires.

## PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Prévenez votre médecin en cas :

- d'antécédent d'asthme associé à une rhinite chronique, une sinusite chronique ou des polypes dans le nez. L'administration de cette spécialité peut entraîner une crise d'asthme, notamment chez certains sujets allergiques à l'aspirine ou à un anti-inflammatoire non stéroïdien.
- de traitement anticoagulant concomitant. Ce médicament peut entraîner des manifestations gastro-intestinales graves.
- d'antécédents digestifs (hémorragie intestinale, hémorragie digestive, ulcère de l'estomac ou du duodénum anciens).
- de maladie du cœur, du foie ou du rein.
- de varicelle. Ce médicament est déconseillé en raison d'exceptionnelles infections graves de la peau.

Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien : l'ibuprofène, vous ne devez pas prendre en même temps que le médicament d'autres médicaments contenant des anti-inflammatoires non stéroïdiens et/ou de l'aspirine.

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

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, ET NOTAMMENT les anticoagulants oraux, d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens y compris l'aspirine et ses dérivés, de l'héparine, du lithium, du méthotrexate à forte dose (supérieure à 15 mg par semaine), IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

### Grossesse

Au cours du premier trimestre de grossesse (12 semaines d'aménorrhée soit 12 semaines après le 1er jour de vos dernières règles), votre médecin peut être amené, si nécessaire, à vous prescrire ce médicament.

De 2,5 à 5 mois de grossesse révolus (12 à 24 semaines d'aménorrhée), ce médicament ne sera utilisé que sur les conseils de votre médecin et en prise brève. L'utilisation prolongée de ce médicament est fortement déconseillée.

Au-delà de 5 mois de grossesse révolus (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée), vous ne devez EN AUCUN CAS prendre ce médicament, car ses effets sur votre enfant peuvent avoir des conséquences graves notamment sur un plan cardio-pulmonaire et rénal, et cela même avec une seule prise.

Si vous avez pris ce médicament alors que vous étiez enceinte de plus de cinq mois révolus, parlez-en à votre gynécologue obstétricien afin qu'une surveillance adaptée vous soit proposée.

**ALGANTIL® 200 mg 20 comprimés effervescents**

PPU 260H80

EXP 02/2020  
LOT 60007 4

200 mg par dragée  
1 dragée

vescent  
vescent

100 ml  
buvable

positoire  
positoire

12 ans)

# Clartec®

## Loratadine

### Formes et présentations :

- Comprimés : - Boîte de 30
- Boîte de 15
- Boîte de 10

### Sirops

- : - Boîte de 1 Flacon de 60 ml
- Boîte de 1 Flacon de 120 ml

### Composition :

#### Comprimé :

- Loratadine (DCI) ..... 10 mg
- Excipients q.s.p ..... 1 comprimé

#### Sirop :

- Loratadine (DCI) .....
- Excipients q.s.p .....

### Propriétés :

- Loratadine est un Antihistaminique d'action rapide et prolongée, voie orale, dénué d'effets secondaires doses thérapeutiques.

### Indications :

- Traitement symptomatique des allergies (rhinite, urticaire,...).
- Traitement symptomatique des allergies (rhinite, urticaire,...).

### Contre-Indications :

- L'hypersensibilité à ce médicament.
- Enfants de moins de 6 ans.

### Effets indésirables :

- Bouche sèche, fatigue.

### Mise en garde et précautions :

- La loratadine franchit la barrière placentaire.
- L'innocuité et l'efficacité ont été démontrées chez les enfants de moins de 12 ans.

### Posologie et Mode d'emploi :

- Enfants de 2 à 12 ans
- Poids corporel > 30 kg

(de sirop)

- Poids corporel ≤ 30 kg

(de sirop)

- Adultes et enfants au-dessus de 12 ans
- le matin au petit déjeuner.

Vu l'absence de données suffisantes, la prudence est requise chez les patients atteints d'insuffisance hépatique très sévère.

Ne pas laisser à la portée des enfants.

Conserver à l'abri de l'humidité

Liste II

## مضاد للحساسية

## 10 مغ

# كلارتيك

LOT : 8722  
ST. AV : 11 - 21  
P.P.V : 61 DH 00

30 قرصا

# Clartec®

## Loratadine

### Formes et présentations :

- Comprimés : - Boîte de 30
- Boîte de 15
- Boîte de 10

### Sirops

- : - Boîte de 1 Flacon de 60 ml
- Boîte de 1 Flacon de 120 ml

### Composition :

#### Comprimé :

- Loratadine (DCI) .....
- Excipients q.s.p .....

#### Sirop :

- Loratadine (DCI) .....
- Excipients q.s.p .....

### Propriétés :

- Loratadine est un Antihistaminique d'action rapide et prolongée, voie orale, dénué d'effets secondaires doses thérapeutiques.

### Indications :

- Traitement symptomatique des allergies (rhinite, urticaire,...).
- Traitement symptomatique des allergies.

### Contre-Indications :

- L'hypersensibilité à ce médicament.
- Enfants de moins de 2 ans.

### Effets indésirables :

- Bouche sèche, fatigue.

### Mise en garde et précautions d'emploi :

- La loratadine franchit la barrière placentaire.
- Éviter de conduire pendant le traitement.
- L'innocuité et l'efficacité ont été démontrées chez les enfants de moins de 12 ans.

### Posologie et Mode d'emploi :

- Enfants de 2 à 12 ans
- Poids corporel > 30 kg

(de sirop)

- Poids corporel ≤ 30 kg

(de sirop)

- Adultes et enfants au-dessus de 12 ans
- le matin au petit déjeuner.

Vu l'absence de données suffisantes, la prudence est requise chez les patients atteints d'insuffisance hépatique très sévère.

Ne pas laisser à la portée des enfants.

Conserver à l'abri de l'humidité

Liste II

## مضاد للحساسية

## 10 مغ

# كلارتيك

LOT : 8722  
ST. AV : 11 - 21  
P.P.V : 61 DH 00

30 قرصا



# Clartec®

Loratadine

## Formes et présentations :

- Comprimés : - Boîte de 30
- Boîte de 15
- Boîte de 10

## Sirops

- : - Boîte de 1 Flacon de 60 ml
- Boîte de 1 Flacon de 120 ml

## Composition :

### Comprimé :

- Loratadine (DCI) ..... 10 mg
- Excipients q.s.p ..... 1 comprimé

### Sirop :

- Loratadine (DCI) .....
- Excipients q.s.p .....

## Propriétés :

- Loratadine est un Antihistaminique d'action rapide et prolongée, voie orale, dénué d'effets secondaires doses thérapeutiques.

## Indications :

- Traitement symptomatique des allergies (rhinite, urticaire,...).
- Traitement symptomatique des allergies (rhinite, urticaire,...).

## Contre-Indications :

- L'hypersensibilité à ce médicament.
- Enfants de moins de 6 ans.

## Effets indésirables :

- Bouche sèche, fatigue.

## Mise en garde et précautions d'emploi :

- La loratadine franchit la barrière placentaire.
- L'innocuité et l'efficacité ont été démontrées chez les enfants de moins de 12 ans.

## Posologie et Mode d'emploi :

- Enfants de 2 à 12 ans
- Poids corporel > 30 kg

(de sirop)

- Poids corporel ≤ 30 kg

(de sirop)

- Adultes et enfants au-dessus de 12 ans
- le matin au petit déjeuner.

Vu l'absence de données suffisantes, la prudence est requise chez les patients atteints d'insuffisance hépatique très sévère.

Ne pas laisser à la portée des enfants.

Conserver à l'abri de l'humidité

Liste II

مضاد للحساسية

10 مغ

كلارتيك

LOT : 8722  
ST. AV : 11 - 21  
P.P.V : 61 DH 00

30 قرصا



# Clartec®

Loratadine

## Formes et présentations :

- Comprimés : - Boîte de 30
- Boîte de 15
- Boîte de 10

## Sirops

- : - Boîte de 1 Flacon de 60 ml
- Boîte de 1 Flacon de 120 ml

## Composition :

### Comprimé :

- Loratadine (DCI) ..... 10 mg
- Excipients q.s.p ..... 1 comprimé

### Sirop :

- Loratadine (DCI) .....
- Excipients q.s.p .....

## Propriétés :

- Loratadine est un Antihistaminique d'action rapide et prolongée, voie orale, dénué d'effets secondaires doses thérapeutiques.

## Indications :

- Traitement symptomatique des allergies (rhinite, urticaire,...).
- Traitement symptomatique des allergies.

## Contre-Indications :

- L'hypersensibilité à ce médicament.
- Enfants de moins de 6 ans.

## Effets indésirables :

- Bouche sèche, fatigue.

## Mise en garde et précautions :

- La loratadine franchit la barrière placentaire.
- Éviter de conduire pendant le traitement.
- L'innocuité et l'efficacité ont été démontrées chez les enfants de moins de 12 ans.

## Posologie et Mode d'emploi :

- Enfants de 2 à 12 ans
- Poids corporel > 30 kg

(de sirop)

- Poids corporel ≤ 30 kg

(de sirop)

- Adultes et enfants au-dessus de 12 ans
- le matin au petit déjeuner.

Vu l'absence de données suffisantes, la prudence est requise chez les patients atteints d'insuffisance hépatique très sévère.

Ne pas laisser à la portée des enfants.

Conserver à l'abri de l'humidité

Liste II

مضاد للحساسية

10 مغ

كلارتيك

LOT : 8722  
ST. AV : 11 - 21  
P.P.V : 61 DH 00

30 قرصا

# BUDENA

## Pulvérisateur

### COMPOSITION

Budésonide (DCI).....  
Excipients q.s.

Contient du glucose.

### FORME ET PRESENTATION

Suspension pour pulvérisation nasale : flacon pulvérisateur de

### CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Glucocorticoïde local par voie nasale.

### INDICATIONS THERAPEUTIQUES

- Traitement de la rhinite allergique saisonnière ou perannuelle
- Rhinite vasomotrice.

### CONTRE - INDICATIONS

**Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de :**

- Allergie au budésonide.

**En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis**

### MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

**Utiliser ce médicament avec précaution en cas de :**

- Chez l'enfant, en cas de traitement prolongé, il convient de surveiller la croissance. Le risque d'effets systémiques, de freination de la croissance est majoré en cas d'administration concomitante d'un autre corticoïde par voie systémique.
- L'administration conjointe de corticoïdes par voie nasale et par voie orale ne dispense pas des précautions nécessaires lors d'une administration prolongée. Celles-ci seront diminuées très progressivement et le sevrage devra être attentif (à la recherche de l'apparition de signes d'insuffisance surrénale, de l'arrêt de la corticothérapie générale).
- L'administration locale de corticoïdes par voie nasale n'est pas recommandée en cas d'ulcération de la cloison nasale ou ayant subi une intervention chirurgicale, tant que la guérison n'est pas complète.
- Il conviendra d'assurer la perméabilité des fosses nasales pour le patient en lui conseillant de les assécher par mouchage avant l'administration.
- En cas d'obstruction nasale majeure, un examen de la cavité nasale est recommandé.
- En cas de tuberculose pulmonaire, d'infection mycosique ou d'autres infections, un traitement adapté s'impose.
- En cas de traitement prolongé, des examens détaillés de la fonction surrénale sont recommandés.

En cas de traitement prolongé, des examens détaillés de la fonction surrénale sont recommandés. La constatation d'une insuffisance surrénale nécessite un traitement approprié.

- Avertir le patient qu'il s'agit d'un traitement régulier, et qu'il est nécessaire avant d'observer les effets sur les symptômes de la maladie.
- L'attention des sportifs sera attirée sur le fait que cette suspension peut entraîner une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

**En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis**

### INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

**Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, consulter votre médecin ou à votre pharmacien.**

### GROSSESSE ET ALLAITEMENT

**Grossesse :** Chez l'animal, l'expérimentation met en évidence des effets tératogènes. Dans l'espèce humaine, les études épidémiologiques ont montré un lien entre l'utilisation de corticoïdes lors du premier trimestre de la grossesse et la survenue de malformations congénitales. Lors de maladies chroniques nécessitant un traitement tout au long de la grossesse, l'utilisation de corticoïdes est recommandée. Une insuffisance surrénale néonatale peut être observée chez le nouveau-né. Il peut être justifié d'observer le nouveau-né et de surveiller la glycémie du nouveau-né.

En conséquence, ce médicament peut être prescrit pendant la grossesse.

**Allaitement :** Le passage du budésonide dans le lait n'a pas été étudié. Les données disponibles semblent indiquer que le budésonide est excrété dans le lait. Cependant, le retentissement biologique ou clinique d'une exposition du nouveau-né à ce produit n'a pas été évalué à ce jour. En conséquence, l'allaitement est recommandé pendant le traitement chronique, par mesure de précaution, l'allaitement doit être interrompu.

# BUDENA®

Budésonide

100 mcg

Suspension pour pulvérisation nasale



200 doses

Agiter avant l'emploi

LOT: 0036N005  
EXP: 01/2021  
PPV: 149DH00



# BUDENA

## Pulvérisateur

### COMPOSITION

Budésonide (DCI).....  
Excipients q.s.

Contient du glucose.

### FORME ET PRESENTATION

Suspension pour pulvérisation nasale : flacon pulvérisateur de

### CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Glucocorticoïde local par voie nasale.

### INDICATIONS THERAPEUTIQUES

- Traitement de la rhinite allergique saisonnière ou perannuelle
- Rhinite vasomotrice.

### CONTRE - INDICATIONS

**Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de :**

- Allergie au budésonide.

**En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis d'un**

### MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

**Utiliser ce médicament avec précaution en cas de :**

- Chez l'enfant, en cas de traitement prolongé, il convient de surveiller la croissance. Le risque d'effets systémiques, de freination de la croissance est majoré en cas d'administration concomitante d'un autre médicament par voie systémique.
- L'administration conjointe de corticoïdes par voie nasale chez l'enfant ne dispense pas des précautions nécessaires lors d'une administration prolongée. Celles-ci seront diminuées très progressivement et le sevrage devra être attentif (à la recherche de l'apparition de signes d'insuffisance surrénale, de l'arrêt de la corticothérapie générale).
- L'administration locale de corticoïdes par voie nasale n'est pas recommandée en cas d'ulcération de la cloison nasale ou ayant subi une intervention chirurgicale, tant que la guérison n'est pas complète.
- Il conviendra d'assurer la perméabilité des fosses nasales pour le patient en lui conseillant de les assécher par mouchage avant l'administration.
- En cas d'obstruction nasale majeure, un examen du nez est recommandé.
- En cas de tuberculose pulmonaire, d'infection mycosique ou d'autres infections, un traitement adapté s'impose.
- En cas de traitement prolongé, des examens détaillés de la fonction surrénale sont recommandés.

retentissement sur la muqueuse nasale. La constatation d'une diminution de la fonction surrénale nécessite des doses de corticoïdes locaux.

- Avertir le patient qu'il s'agit d'un traitement régulier, et qu'il est nécessaire avant d'observer les effets sur les symptômes de la rhinite.
- L'attention des sportifs sera attirée sur le fait que cette suspension peut entraîner une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

**En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis d'un**

### INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

**Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, il est recommandé de consulter votre médecin ou votre pharmacien avant d'administrer ce médicament.**

### GROSSESSE ET ALLAITEMENT

**Grossesse :** Chez l'animal, l'expérimentation met en évidence des effets tératogènes. Dans l'espèce humaine, les études épidémiologiques ont montré un lien entre l'administration de corticoïdes lors du premier trimestre de la grossesse et la survenue de malformations congénitales. Lors de maladies chroniques nécessitant un traitement tout au long de la grossesse, l'administration de corticoïdes par voie nasale intra-utérine est possible. Une insuffisance surrénale néonatale peut être observée chez le nouveau-né. Une insuffisance surrénale néonatale peut être observée chez le nouveau-né.

En conséquence, ce médicament peut être prescrit pendant la grossesse.

**Allaitement :** Le passage du budésonide dans le lait n'a pas été étudié. Les données disponibles semblent indiquer que le budésonide est excrété dans le lait. Cependant, le retentissement biologique ou clinique d'une administration de budésonide pendant l'allaitement n'a pas été évalué à ce jour. En conséquence, l'allaitement est recommandé pendant le traitement chronique, par mesure de précaution, l'allaitement doit être interrompu.

# BUDENA®

Budésonide

100 mcg

Suspension pour pulvérisation nasale



200 doses

Agiter avant l'emploi

LOT: 0036N005  
EXP: 01/2021  
PPV: 149DH00

# BUDENA

## Pulvérisateur

### COMPOSITION

Budésonide (DCI).....  
Excipients q.s.

Contient du glucose.

### FORME ET PRESENTATION

Suspension pour pulvérisation nasale : flacon pulvérisateur de

### CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Glucocorticoïde local par voie nasale.

### INDICATIONS THERAPEUTIQUES

- Traitement de la rhinite allergique saisonnière ou perannuelle
- Rhinite vasomotrice.

### CONTRE - INDICATIONS

**Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de :**

- Allergie au budésonide.

**En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis**

### MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

**Utiliser ce médicament avec précaution en cas de :**

- Chez l'enfant, en cas de traitement prolongé, il convient de surveiller la croissance. Le risque d'effets systémiques, de freination de la croissance est majoré en cas d'administration concomitante d'un autre corticoïde par voie systémique.
- L'administration conjointe de corticoïdes par voie nasale et par voie orale ne dispense pas des précautions nécessaires lors d'une administration prolongée. Celles-ci seront diminuées très progressivement et le sevrage devra être attentif (à la recherche de l'apparition de signes d'insuffisance surrénale, de l'arrêt de la corticothérapie générale).
- L'administration locale de corticoïdes par voie nasale n'est pas recommandée en cas d'ulcération de la cloison nasale ou ayant subi une intervention chirurgicale au nez, tant que la guérison n'est pas complète.
- Il conviendra d'assurer la perméabilité des fosses nasales pour le patient en lui conseillant de les assécher par mouchage avant l'administration.
- En cas d'obstruction nasale majeure, un examen de la cavité nasale est recommandé.
- En cas de tuberculose pulmonaire, d'infection mycosique ou d'autres infections, un traitement adapté s'impose.
- En cas de traitement prolongé, des examens détaillés de la fonction surrénale sont recommandés.

En cas de traitement prolongé, des examens détaillés de la fonction surrénale sont recommandés. La constatation d'une insuffisance surrénale nécessite un traitement approprié.

- Avertir le patient qu'il s'agit d'un traitement régulier, et qu'il est nécessaire avant d'observer les effets sur les symptômes de la maladie.
- L'attention des sportifs sera attirée sur le fait que cette suspension peut entraîner une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

**En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis**

### INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

**Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, consulter votre médecin ou votre pharmacien.**

### GROSSESSE ET ALLAITEMENT

**Grossesse :** Chez l'animal, l'expérimentation met en évidence des effets tératogènes. Dans l'espèce humaine, les études épidémiologiques ont montré un lien entre l'utilisation de corticoïdes lors du premier trimestre de la grossesse et la survenue de malformations congénitales. Lors de maladies chroniques nécessitant un traitement tout au long de la grossesse, l'utilisation de corticoïdes est recommandée. Une insuffisance surrénale néonatale peut être observée chez le nouveau-né. Il peut être justifié d'observer le nouveau-né et de surveiller la glycémie du nouveau-né.

En conséquence, ce médicament peut être prescrit pendant la grossesse.

**Allaitement :** Le passage du budésonide dans le lait n'a pas été étudié. Les données disponibles semblent indiquer que le passage du budésonide dans le lait est faible. Cependant, le retentissement biologique ou clinique d'une exposition du nouveau-né à ce produit n'a pas été évalué à ce jour. En conséquence, l'allaitement est recommandé pendant le traitement chronique, par mesure de précaution, l'allaitement doit être interrompu.

# BUDENA®

Budésonide

100 mcg

Suspension pour pulvérisation nasale



200 doses

Agiter avant l'emploi

LOT: 0036N005  
EXP: 01/2021  
PPV: 149DH00



# BUDENA

## Pulvérisateur

### COMPOSITION

Budésonide (DCI).....  
Excipients q.s.

Contient du glucose.

### FORME ET PRESENTATION

Suspension pour pulvérisation nasale : flacon pulvérisateur de

### CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Glucocorticoïde local par voie nasale.

### INDICATIONS THERAPEUTIQUES

- Traitement de la rhinite allergique saisonnière ou perannuelle
- Rhinite vasomotrice.

### CONTRE - INDICATIONS

**Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de :**

- Allergie au budésonide.

**En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis**

### MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

**Utiliser ce médicament avec précaution en cas de :**

- Chez l'enfant, en cas de traitement prolongé, il convient de surveiller la croissance. Le risque d'effets systémiques, de freination de la croissance est majoré en cas d'administration concomitante d'un autre corticoïde par voie systémique.
- L'administration conjointe de corticoïdes par voie nasale et par voie orale ne dispense pas des précautions nécessaires lors d'une administration prolongée. Celles-ci seront diminuées très progressivement et le sevrage devra être attentif (à la recherche de l'apparition de signes d'insuffisance surrénale, de l'arrêt de la corticothérapie générale).
- L'administration locale de corticoïdes par voie nasale n'est pas recommandée en cas d'ulcération de la cloison nasale ou ayant subi une intervention chirurgicale, tant que la guérison n'est pas complète.
- Il conviendra d'assurer la perméabilité des fosses nasales pour le patient en lui conseillant de les assécher par mouchage avant l'administration.
- En cas d'obstruction nasale majeure, un examen du nez est recommandé.
- En cas de tuberculose pulmonaire, d'infection mycosique ou d'autres infections, un traitement adapté s'impose.
- En cas de traitement prolongé, des examens détaillés de la fonction surrénale sont recommandés.

En cas de traitement prolongé, des examens détaillés de la fonction surrénale sont recommandés. La constatation d'une insuffisance surrénale nécessite un traitement approprié.

- Avertir le patient qu'il s'agit d'un traitement régulier, et qu'il est nécessaire avant d'observer les effets sur les symptômes de la maladie.
- L'attention des sportifs sera attirée sur le fait que cette suspension peut entraîner une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

**En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis**

### INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

**Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, il est recommandé de consulter votre médecin ou votre pharmacien.**

### GROSSESSE ET ALLAITEMENT

**Grossesse :** Chez l'animal, l'expérimentation met en évidence des effets tératogènes. Dans l'espèce humaine, les études épidémiologiques ont montré un lien entre l'utilisation de corticoïdes lors du premier trimestre de la grossesse et la survenue de malformations congénitales. Lors de maladies chroniques nécessitant un traitement tout au long de la grossesse, l'utilisation de corticoïdes est recommandée. Une insuffisance surrénale néonatale peut être observée chez le nouveau-né. Il peut être justifié d'observer le nouveau-né et de surveiller la glycémie du nouveau-né.

En conséquence, ce médicament peut être prescrit pendant la grossesse.

**Allaitement :** Le passage du budésonide dans le lait n'a pas été étudié. Les données disponibles semblent indiquer que le budésonide est excrété dans le lait. Cependant, le retentissement biologique ou clinique d'une exposition du nouveau-né au budésonide n'a pas été évalué à ce jour. En conséquence, l'allaitement est recommandé pendant le traitement chronique, par mesure de précaution, l'allaitement doit être interrompu.

# BUDENA®

Budésonide

100 mcg

Suspension pour pulvérisation nasale



200 doses

Agiter avant l'emploi

LOT: 0036N005  
EXP: 01/2021  
PPV: 149DH00

# TOUDEX<sup>®</sup> sirop

## Forme et présentation :

Sirop. Flacon de 125 ml, Flacon de 200 ml

## Composition :

Cassis feuille, mauve bleu fleur (eau, glycérine, acide citrique), extrait fluide de mauve, sorbate, sodium benzoate, gommes arabiques, acide citrique monohydrate, aspartame, arôme de cassis.

## Propriétés :

**TOUDEX<sup>®</sup>** est une association synergique de plantes bénéfiques pour les irritations et les inflammations des voies respiratoires. La mauve possède une action émolliente.

Le cassis (i fluid) possède une action antitussive.

\*I fluid est un procédé unique breveté. Les composants de la plante est précieusement séchés pour préserver son intégrité.

## Conseils d'utilisation :

Agiter avant utilisation.

Nourrisson (à partir d'un an) : 1 cuillerée à café 2 fois/jour.

Enfant : 1 à 2 cuillerées à café 3 fois/jour.

Adulte : 1 cuillerée à soupe 3 fois/jour.

## Durée d'utilisation :

Une fois le flacon entamé, il doit être utilisé dans le mois suivant son ouverture.

Fabriqué Phytéo Laboratoires

Distribué par Ramo-Pharm

Complément alimentaire n'est pas un médicament

avis médical.

**TOUDEX<sup>®</sup> Mauve - Cassis**



6 111255 810413

LOT 055322/FC6  
10/2022 PPC 67,90



# ORDONNANCE

Dr. EL MOUHIB SAMIR  
Médecine Générale  
197, Bd. Moulay Youssef ROC  
Tél. 05 23 29 11 66

08/07/20  
Le: .....

SMALL duft plus

Rx du Roman

Dr. EL MOUHIB SAMIR  
Médecine Générale  
197, Bd. Moulay Youssef ROC  
Tél. 05 23 29 11 66  
Fax : 05 22 90 10 10 / 05 22 93 37 13  
Route d'Arzew  
Immeuble Communal Route  
Sidi Abderrahmane

De Ten

Dr. EL MOUHIB SAMIR  
Médecine Générale  
197, Bd. Moulay Youssef ROC  
Tél. 05 23 29 11 66

Casablanca, le 09/07/2020

IF : 2221555

**Facture N° 1989/07/2020**

Nom patient : SMAHI MOSTAFA

Examen(s) réalisé(s) : RX THORAX FACE

Date Examen(s) : 09/07/2020

Montant : 130 DH

Montant Produits : 0,00 DH

**ARRETEE LA PRESENTE FACTURE A LA SOMME DE :**  
**MONTANT TOTAL :**  
**CENT TRENTÉ DIRHAMS**

10, Imm. Communal, Angle route d'Azemmour et Bd. Sidi Abderrahmane - Casablanca

Tél. : 05 22 90 10 10 / 05 22 90 07 07 - Fax : 05 22 93 37 13

Pantente : 35 00 38 66 - TVA : 73 39 10 - ICE : 001686337000022