

# 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.

## 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

Réclamation : [contact@mupras.com](mailto:contact@mupras.com)

Prise en charge : [pec@mupras.com](mailto:pec@mupras.com)

Adhésion et changement de statut : [adhesion@mupras.com](mailto: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 79 18 - [www.mupras.com](http://www.mupras.com)



## Déclaration de Maladie

N° P19- 0035459

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1962

Société : SHU 87

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : Derbi Milouda

Date de naissance : 01/01/1971

Adresse : 55 hay salim Bouznika

Tél : 0675123995

Total des frais engagés : 300

Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Docteur ZAANOUNI Adnani  
Généraliste  
17, Rue Bir Anzarane - Bouznika  
Tél : 05.37.74.37.54

Date de consultation : 16 JUL 2020

Nom et prénom du malade :

Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☒ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : HTA

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 :

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
16/07/2020	C	1	1000	

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

16/07/2020

202.00

# 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

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

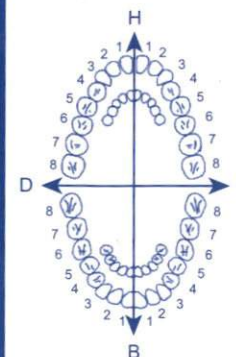
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

Veillez 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

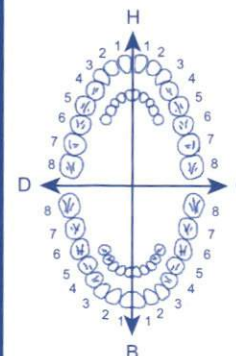
COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

(Création, remont, adjonction)  
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION



VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. Zaanouni Abderrahim

GENERALISTE

ECHOGRAPHIE GENERALE

الدكتور الزعنوني عبد الرحيم

الطب العام

النقص بالموجات الصوتية

Bouzenika, le .....

بوزنيقة في .....

16 JUL 2020

PHARMACIE ZAHRA  
Hakim EL ARCHE  
Droguerie Pharmacie  
Rue El Houari N° 111 N'bour  
Bouzenika - Tél: 037 74 51 11

DER & MZ

68,10 - Teubrelie 20/11/15

27,10 - Sies 14/1

31,10 - Des 14/1

28,10 - MZ 14/1

47,70

- Duplessis 14/1

202,10

14201

Dr. ZAAOUNI Abderrahim  
Généraliste  
17, Rue Bir Anzarane - Bouznika

17 زنفة بئر أنزران - الهاتف : 05 37 74 37 54 - بوزنيقة

17, Rue Bir Inzarane - Tél.: 05 37 74 37 54 - Bouznika

# NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

## TENORETIC 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé sécable

Aténolol/Chlortalidone

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre

• G

• Si

de

ph

• C

Ne le

symp

• Si

reman

notice, parlez

Lot 90356  
EXP 08 2021  
Fab: 09 2018

Maphar  
Km 10, Route Côtière 111,  
Q1 Zanata Ain sebaa Casablanca  
Tenoretic 50mg/12,5mg

b30cp mv

P.P.V : 88,10 DM



Dans cette notice

1. QU'EST-CE QUE TENORETIC 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TENORETIC 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE TENORETIC 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER TENORETIC 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

**1. QU'EST-CE QUE TENORETIC 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

ANTIHYPERTENSEUR / ASSOCIATION FIXE D'UN BETA-BLOQUANT ET UN SALIDIURETIQUE

(C : système cardio-vasculaire)

la relire.

doute,

à votre

crit.

as de

si vous

dans cette

une pharmacien.

douleurs puis une phase de rougeur) et troubles artériels périphériques graves, phéochromocytome non traité (excroissance anormale de la glande médullosurrénale, sécrétant des substances qui provoquent une hypertension artérielle sévère),

- acidose métabolique (excès de production d'acidité ou défaut d'élimination de cette acidité par les reins),
- hypotension (diminution de la pression artérielle),
- atteinte cérébrale d'origine hépatique,
- insuffisance rénale grave,
- allergie aux sulfamides.

Ce médicament est généralement déconseillé en cas de grossesse, d'allaitement, d'association au bépridil, au diltiazem et au vérapamil, au lithium (médicament du système nerveux central) et aux médicaments susceptibles de donner des troubles du rythme cardiaque.

**Faites attention avec TENORETIC 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé sécable :**

**Mises en garde spéciales**

NE JAMAIS ARRÊTER BRUTALEMENT LE TRAITEMENT. SANS AVIS DE VOTRE MEDECIN, L'ARRÊT BRUSQUE DU TRAITEMENT PEUT PROVOQUER DES TROUBLES CARDIAQUES GRAVES.

En cas d'atteinte sévère du foie, les diurétiques peuvent induire une affection neurologique qui nécessite l'arrêt du diurétique. Prévenir votre médecin en cas de goutte, hyperuricémie (élévation du taux d'acide urique dans le sang).

**Précautions d'emploi**

Prévenir le médecin en cas d'asthme ou de maladie des bronches ou des poumons, diabète, insuffisance rénale, certaines maladies des artères (syndrome de Raynaud). Si vous devez subir une intervention chirurgicale, avertissez



# Spasfon® 80 mg

Comprimé enrobé

Phloroglucinol/Triméthylphloroglucinol

**Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien.
- Ce médicament est un traitement symptomatique. Ne le prenez pas en cas de syndrome de l'Intestin Irritable (II).
- Si l'un des symptômes persiste, consultez votre médecin.

27,50

Spasfon®  
30 comprimés enrobés



## COMPOSITION

Phloroglucinol  
Quantité correspondante  
Triméthylphloroglucinol  
Pour un comprimé enrobé  
Les autres composants sont :  
saccharose, acide stéarique,  
arabique, gélatine,  
érythrosine (E127).

**Excipients à effet osmotonique**  
saccharose

## FORME ET PRESENTATION

Comprimé enrobé Boîte

## CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE :

**ANTISPASMODIQUE MUSCULOTROPE**

(A : appareil digestif et métabolisme)

(G : système génito-urinaire)

## INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Ce médicament est indiqué dans le traitement des douleurs spasmodiques de l'intestin, des voies biliaires, de la vessie et de l'utérus.

## CONTRE-INDICATIONS :

**Ne prenez jamais Spasfon®, comprimé enrobé :**

- en cas d'allergie à l'un des composants.
- en cas d'intolérance ou d'allergie au gluten, en raison de présence d'amidon de blé (gluten).

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

## MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

### Mises en garde

En raison de présence de saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en sucrose-isomaltase (maladies métaboliques rares).

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et de galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares). L'association de phloroglucinol avec des antalgiques majeurs tels que la morphine ou ses dérivés doit être évitée en raison de leur effet spasmogène.

### Précautions d'emploi

**EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**



## INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS :

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

L'utilisation de ce médicament, ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire.

L'administration de ce médicament est déconseillée chez la femme qui allaite.

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

## POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Prenez toujours prendre ce médicament en suivant strictement les instructions de cette notice ou les recommandations de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez les doses de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Spasfon® est un traitement symptomatique. La durée du traitement est variable en fonction de l'indication. Si les symptômes persistent, consultez votre médecin.

### Posologie adulte :

2 comprimés par prise, trois fois par jour, en respectant un intervalle minimum de 2 heures entre chaque prise sans dépasser 6 comprimés par 24 heures.

Les comprimés pourront prendre le relais d'un traitement d'attaque sous forme injectable, à la posologie maximale de 6 comprimés par 24 heures.

### Utilisation chez les enfants

Cette présentation n'est pas adaptée aux enfants de moins de 6 ans.

Chez l'enfant de plus de 6 ans : 1 comprimé par prise, deux fois par jour, en respectant un intervalle minimum de 2 heures entre chaque prise sans dépasser 2 comprimés par 24 heures.

Chez l'enfant de plus de 6 ans, il conviendra de s'assurer que les comprimés peuvent être avalés sinon une autre forme sera préférée.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau.

## EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS

Comme tous les médicaments, Spasfon®, comprimé enrobé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet :

- Manifestations cutanéo-muqueuses et allergiques : éruption, rarement urticaire, exceptionnellement œdème de Quincke, hypotension artérielle, choc anaphylactique.

**Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.**

## CONDITIONS DE CONSERVATION :

Aucune condition particulière de conservation

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants

Ne pas utiliser Spasfon®, comprimé enrobé après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

Date de la notice : Janvier 2018

Fabriqué et distribué par Zenith Pharma  
96, Zone Industrielle Tassila Inezgane Agadir Maroc  
Sous licence Acino France  
Dr M.EL BOUHADI Pharmacien Responsable



# DEBRIDAT®

Granulés pour suspension buvable en flacon  
Trimébutine

**Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
  - Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
  - Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
  - Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ceci s'applique à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

## Dans cet

1. QU'EST-IL ?
2. QUEL est son usage ?
3. COMMENT le prendre ?
4. QUELS sont les effets indésirables ?
5. COMMENT le conserver ?
6. INFORMATION GÉNÉRALE

## 1. QU'EST-IL ?

EST-IL ?

## 2. QUEL est son usage ?

Si votre

ce médi

Ne pre

• si vou

dans l

Ne don

EN CAS

VOTRE

Faites

Mises

Ce méd

allergiq

Pour le

L'utilis

de mal

Pour le

L'utilis

de mal

Ce médi

de régim

Pour les

L'utilisat

un syndr

héréditaires

Ce médicament

## Précautions d'emploi

En cas de diabète, tenir compte de la teneur en sucre: 5 ml contient 3 g de saccharose.

**EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

## Prise ou utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## Grossesse et allaitement

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

Il est préférable de ne pas prendre ce médicament si vous allaitez.

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

**Informations importantes concernant certains composants de DEBRIDAT®, granulés pour suspension**

buvable en flacon :

Liste des excipients à effet notoire : saccharose, jaune orangé S.

**3. COMMENT PRENDRE DEBRIDAT®, granulés pour suspension buvable en flacon ?**

## Posologie

### Adulte

1 cuillerée à soupe 3 fois par jour.

Exceptionnellement, cette posologies peut être augmentée jusqu'à 6 Cuillerée à soupe par jour.

LOT :

PER :

PPV :

DEBRIDAT® 250 ml

Granulés pour  
suspension buvable



6 118000 250142

# SULPIDAL® 50 mg gélules

## Sulpiride

### 1. IDENTIFI

a) DENOMI  
SULPIDAL

### b) COMPO

Sulpiride  
Excipients

### c) FORME

Boîte de 2

### d) CLASSE

ANTIPSYCH  
BENZAMID  
(N : Systèm

### 2. DANS Q

Ce médica  
traitement

### 3. ATTENT

#### a) DANS Q

Ce médica  
- allergie a  
- phéochro  
- en assoc  
Ce médica  
l'allaiteme

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

### b) MISES EN GARDE SPECIALES

En cas d'apparition de fièvre inexpliquée, de pâleur ou de forte transpiration, il est impératif d'alerter immédiatement un médecin ou un service d'urgence.

Afin de dépister un éventuel trouble cardiaque, votre médecin pourra être amené à vous faire pratiquer un électrocardiogramme.

Chez l'enfant, un suivi médical régulier est indispensable.

La prise de comprimé ou de gélule est contre-indiquée chez l'enfant avant 6 ans car il peut avaler de travers et s'étouffer.

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

### c) PRECAUTIONS D'EMPLOI

Afin que votre médecin puisse adapter la posologie et/ou la surveillance de votre traitement ;

Il est nécessaire de le prévenir en cas de :

- maladie cardiaque,
- maladie de Parkinson,
- insuffisance rénale,
- antécédents de convulsions (ancienne ou récente), épilepsie.

La prise de boissons alcoolisées est fortement déconseillée pendant la durée du traitement.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

PPV

LOT

PER

50 mg

SULPIDAL® 50 mg  
20 gélules



es formes d'anxiété chez l'adulte et dans le  
e et de l'enfant de plus de 6 ans.

suivants :

le, provoquant une hypertension artérielle sévère),  
ues.

é, sauf avis contraire de votre médecin, pendant

NDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE



# DEBRIDAT®

Granulés pour suspension buvable en flacon  
Trimébutine

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

## Dans ce

1. QU'EST-CE QUE C'EST ?
2. QUEL EST L'INDICATION ?
3. COMMENT PRENDRE ?
4. QUEL EST L'EFFET ?
5. COMMENT PRENDRE ?
6. INFORMATIONS

## 1. QU'EST-CE QUE C'EST ?

ANTISPASMODIQUE

Ce médicament

2. QUEL EST L'INDICATION ?

Si votre

ce médicament

Ne prenez pas

• si vous

Ne donnez pas

EN CAS DE

VOTRE

Faites

Mises

Ce médicament

allergique

Pour le

L'utilisez

de mal

Pour le

L'utilisez

de mal

Ce médicament

de régime

Pour les

L'utilisez

un syndrome

héréditaires

Ce médicament

de régime pauvre

**Précautions d'emploi**

En cas de diabète, tenir compte de la teneur en sucre: 5 ml contient 3 g de saccharose.

**EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

**Prise ou utilisation d'autres médicaments**

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

**Grossesse et allaitement**

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

Il est préférable de ne pas prendre ce médicament si vous allaitez.

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

**Informations importantes concernant certains composants de DEBRIDAT®, granulés pour suspension buvable en flacon :**

Liste des excipients à effet notoire : saccharose, jaune orangé S.

**3. COMMENT PRENDRE DEBRIDAT®, granulés pour suspension buvable en flacon ?**

**Posologie**

**Adulte**

1 cuillerée à soupe 3 fois par jour.

Exceptionnellement, cette posologie peut être augmentée jusqu'à 6 Cuillerée à soupe par jour.

LOT :

31,00

PER :

01/03/22

PPV :

01/2022

31,00



QUELS CAS

AT®, granulés

QUELS CAS

DEBRIDAT®,

nt de prendre

ent, mentionnés

DECIN OU DE

er des réactions

se, un syndrome

éditaires rares).

se, un syndrome

éditaires rares).

umalière en cas

ance au fructose,

altase (maladies

ation journalière en cas



# Duphaston®

10 mg, comprimé pelliculé

Dydrogesterone

**Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la consulter.
- Si vous avez d'autres questions, consultez votre pharmacien.
- Ce médicament est destiné à être pris par voie orale.
- Si vous avez d'autres questions, consultez votre pharmacien.
- Si vous avez d'autres questions, consultez votre pharmacien.
- Si vous avez d'autres questions, consultez votre pharmacien.
- Si vous avez d'autres questions, consultez votre pharmacien.

Lot N° / حصة رقم / 360369  
Date .Fab / صنع في / 07 2019  
Date .Exp / صالح إلى / 06 2024

## Que contient

1. Qu'est-ce que Duphaston 10 mg ?
2. Quelles sont les indications de Duphaston 10 mg ?
3. Comment prendre Duphaston 10 mg ?
4. Quels sont les effets secondaires de Duphaston 10 mg ?
5. Comment conserver Duphaston 10 mg ?
6. Contenu de l'emballage.



maphar  
Km 10, route côtière 111, Quartier industriel  
Zenata, Ain Sabaa Casablanca - Maroc  
DUPHASTON 10MG CP PEL B10 PPV : 47DH70  
Rachid Lamrini: Pharmacien Responsable

1121402

Duphaston contient l'ingrédient actif dydrogesterone. La dydrogesterone est une hormone progestagène féminine. Les hormones progestagènes ont le même effet que la progestérone naturelle. Elle régule avec les hormones oestrogènes le cycle menstruel.

**Duphaston 10 mg comprimé pelliculé est utilisé : - Pour les problèmes que vous pourriez avoir lorsque votre corps ne produit pas suffisamment de progestérone :**

- contrôler le cycle menstruel irrégulier ;
- croissance de muqueuse utérine en dehors de l'utérus (endométriose) ;

## Fertilité, grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament. **Grossesse** : Il peut y avoir un risque accru d'une anomalie congénitale du pénis impliquant l'ouverture urinaire (hypospadias) chez les enfants dont les mères ont pris certaines progestatifs. Cependant, ce risque accru n'a pas été clairement confirmé. Plus de 9 millions de femmes enceintes ont pris Duphaston 10 mg comprimé pelliculé. À ce jour, il n'y avait aucune indication que l'utilisation de Duphaston 10 mg comprimé pelliculé pendant la grossesse a un effet nocif. **Allaitement** : Ne ne prenez pas Duphaston 10 mg comprimé pelliculé si vous allaitez. On ne sait pas si Duphaston passe dans le lait maternel et affecte l'enfant. Les études d'autres progestatifs montrent que de petites quantités passent dans le lait maternel.

**Fertilité** Il n'y a aucune indication que Duphaston 10 mg comprimé pelliculé diminue votre fertilité, si elle est prise comme recommandé par votre médecin.

## Conduite de véhicules et utilisation de machines

Vous pouvez vous sentir un peu somnolente ou avoir des sensations vertigineuses après la prise de Duphaston 10 mg comprimé pelliculé. En particulier dans les premières heures après la prise. Si cela arrive, ne conduisez pas ou n'utilisez pas de machines. Attendez de voir comment vous affecte Duphaston 10 mg comprimé pelliculé, avant de conduire ou d'utiliser des machines.

## Duphaston 10 mg comprimé pelliculé contient du lactose

Si vous avez une intolérance à certains sucres, parlez-en à votre médecin avant de prendre ce médicament. Cela inclut les problèmes rares transmis dans les familles qui affectent la façon dont le corps utilise le lactose, comme un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose -galactose.

## 3. Comment prendre ce médicament ?

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

## Prendre ce médicament

- Avez le comprimé avec de l'eau. - Vous pouvez prendre les comprimés avec ou sans nourriture. - Si vous devez prendre plus d'un comprimé, les répartir sur la journée. Par exemple, prendre un comprimé le matin et un le soir.
- Essayez de prendre les comprimés au même moment chaque jour afin d'être sûr d'avoir une quantité de produit constante dans votre corps. Cela vous aidera aussi à ne pas oublier de prendre vos comprimés.