

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

- | | |
|------------------------------------|-----------------------|
| ○ 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.

N° W19-547053

36A73

<input checked="" type="checkbox"/> Maladie	<input type="checkbox"/> Dentaire	<input type="checkbox"/> Optique	<input type="checkbox"/> Autres
Cadre réservé à l'adhérent (e)			
Matricule :	7482	Société :	EXRAM
<input type="checkbox"/> Actif	<input type="checkbox"/> Pensionné(e)	<input type="checkbox"/> Autre :	SOUAD
Nom & Prénom :			
Nom & Prénom :			
Date de naissance :	12/09/1971	Adresse :	HABITUELLE
Tél. :	0663068886	Total des frais engagés :	1010,50 Dhs

Cadre réservé au Médecin			
Cachet du médecin :			
 Dr. ABADA Redallah Latifi Professeur Agrégé CHU El Choufie Cervico-Faciale 07 AOUT 2020			
Date de consultation :			
Nom et prénom du malade :			
Montaz Souad Age: 48			
Lien de parenté :	<input type="checkbox"/> Lui-même	<input checked="" type="checkbox"/> Conjoint	<input type="checkbox"/> Enfant
Nature de la maladie :			
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.			

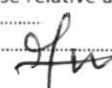
J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à :

CASA

Le : 10/08/2020

Signature de l'adhérent(e) :



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
07/10/2020	ct		300,-	INP : 081033514, Dr. ABADA Redallah Larbi Professeur Agrégé ORL et Chirurgie Cervico-Faciale

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	07 Avril 2010	740,82 DH ICE: 0004202000000000



CLINIQUE RACHIDI
oto-neuro-ophtalmologie
NEUROCHIRURGIE-NEUROLOGIE
OTORHINOLARYNGOLOGIE et
CHIRURGIE MAXILLOFACIALE
OPHTALMOLOGIE
REANIMATION MEDICO-CHIRURGICALE
LASER CO₂-ARGON-YAG
SCANNER SPIRALE
IMPLANTATION COCHLEAIRE
DIAGNOSTIC ET BILAN DE SANTE

جراحة أمراض الرأس و الدماغ و العمود الفقري
جراحة الأذن و الأنف و الحنجرة
جراحة الوجه و العنق
جراحة أمراض العيون
الإنعاش الطبي و الجراحي
جهاز الليزر
جهاز السكابير الجسماني الكلي
زرع فوقعة الأذن
التشخيص و التحليلات



Casablanca, le : ٢٠٠٧/٠٨/٢٠ الدار البيضاء، في:

Mouataz Souad

109,00

1/ D-Stress

1/

1p x 2/5

7.5

116,00 x 3 = 330

4 Tékaray

8 Pdt x 2/5 Pdt 3/5

90,50 x 3 = 271,50

31 X 1/5

1p / 5 Pdt 3/5

T = 710,50 Dpt

Dr ABADA Belalddah-Larbi
Professeur Agrégé
DRL de Chirurgie Maxillo-faciale

شارع الراشدي الدار البيضاء 43

ص.و.ض: 1037680 - رقم التغريف: 01020458 - س.د: 74087 - العنوان: 35504150

الهاتف: 05 22 29 48 36/37 - 05 22 20 92 42/43 - 05 22 22 12 96

الفاكس: 05 22 22 03 57

43, Boulevard RACHIDI-CASABLANCA

CNSS: 1037680 - IF : 01020458 - R.C.: 74087 - Patente : 35504150

Tél.: 05 22 22 12 96 - 05 22 20 92 42/43 - 05 22 29 48 36/37

Fax : 05 22 22 03 57 - E-mail : rachidi@cliniquerachidi.com





Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur votre traitement. Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.



Dichlorhydrate
de Lévocétirizine
5 mg, comprimé pelliculé

- La substance active est : dichlorhydrate de lévocétirizine

..... 5 mg pour un comprimé pelliculé

- Les autres composants sont :

lale anhydre, stéarate de magnésium,
ne (E 171), macrogol 400]

Comprimé nu : cellulose microcristalline

LOT 201088

Pelliculage : Opadry Y-1-7000

EXP 04 2024

PPV 90 50

1. QU'EST-CE QUE XYZALL

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé anti-allergique indiqué dans le

- La rhinite allergique saisonnière ;
- La rhinite allergique chronique ;
- L'urticaire.

QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

14 et 28. XYZALL est un médicament contre l'allergie, tels que :

les oculaires (conjonctivite allergique) ;

2. INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT DE PRENDRE XYZALL 5 mg, comprimé pelliculé

XYZALL 5mg, comprimé pelliculé, NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à la lévocétirizine ou à toute substance chimique apparentée, ou à l'un des autres composants contenus dans XYZALL.
- Si vous souffrez d'insuffisance rénale grave.

Prendre des précautions particulières avec XYZALL 5 mg, comprimé pelliculé

Mises en garde :

- XYZALL n'est pas recommandé chez l'enfant de moins de 6 ans car il n'existe pas encore de dosage adapté. XYZALL ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du lactose ou de déficit en lactose (maladies métaboliques rares), en raison de la présence de lactose dans le comprimé.

Précautions d'emploi :

Si vous souffrez de troubles rénaux, la dose pourra être réduite en fonction de la gravité de votre maladie. Suivez les instructions de votre médecin.

La prise simultanée de lévocétirizine et d'alcool pourrait avoir des effets sur le système nerveux central que la cétirizine (produit chimiquement apparenté) n'a jamais montré une augmentation significative à l'alcool.

Il ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin. En général, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

N1180E00
Aldis



Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur votre traitement. Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.



Dichlorhydrate
de Lévocétirizine
5 mg, comprimé pelliculé

- La substance active est : dichlorhydrate de lévocétirizine

..... 5 mg pour un comprimé pelliculé

- Les autres composants sont :

lale anhydre, stéarate de magnésium,
ne (E 171), macrogol 400]

Comprimé nu : cellulose microcristalline

LOT 201088

Pelliculage : Opadry Y-1-7000

EXP 04 2024

PPV 90 50

1. QU'EST-CE QUE XYZALL

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé anti-allergique indiqué dans le

- La rhinite allergique saisonnière ;
- La rhinite allergique chronique ;
- L'urticaire.

QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

14 et 28. XYZALL est un médicament contre l'allergie, tels que :

les oculaires (conjonctivite allergique) ;

2. INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT DE PRENDRE XYZALL 5 mg, comprimé pelliculé

XYZALL 5mg, comprimé pelliculé, NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à la lévocétirizine ou à toute substance chimique apparentée, ou à l'un des autres composants contenus dans XYZALL.
- Si vous souffrez d'insuffisance rénale grave.

Prendre des précautions particulières avec XYZALL 5 mg, comprimé pelliculé

Mises en garde :

- XYZALL n'est pas recommandé chez l'enfant de moins de 6 ans car il n'existe pas encore de dosage adapté. XYZALL ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du lactose ou de déficit en lactose (maladies métaboliques rares), en raison de la présence de lactose dans le comprimé.

Précautions d'emploi :

Si vous souffrez de troubles rénaux, la dose pourra être réduite en fonction de la gravité de votre maladie. Suivez les instructions de votre médecin.

La prise simultanée de lévocétirizine et d'alcool pourrait avoir des effets sur le système nerveux central que la cétirizine (produit chimiquement apparenté) n'a jamais montré une augmentation significative à l'alcool.

Il ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin. En général, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

N1180E00
Aldis



Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur votre traitement. Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.



Dichlorhydrate
de Lévocétirizine
5 mg, comprimé pelliculé

- La substance active est : dichlorhydrate de lévocétirizine

..... 5 mg pour un comprimé pelliculé

- Les autres composants sont :

lale anhydre, stéarate de magnésium,
ne (E 171), macrogol 400]

Comprimé nu : cellulose microcristalline

LOT 201088

Pelliculage : Opadry Y-1-7000

EXP 04 2024

PPV 90 50

1. QU'EST-CE QUE XYZALL

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé anti-allergique indiqué dans le

- La rhinite allergique saisonnière ;
- La rhinite allergique chronique ;
- L'urticaire.

QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

14 et 28. XYZALL est un médicament contre l'allergie, tels que :

les oculaires (conjonctivite allergique) ;

2. INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT DE PRENDRE XYZALL 5 mg, comprimé pelliculé

XYZALL 5mg, comprimé pelliculé, NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à la lévocétirizine ou à toute substance chimique apparentée, ou à l'un des autres composants contenus dans XYZALL.
- Si vous souffrez d'insuffisance rénale grave.

Prendre des précautions particulières avec XYZALL 5 mg, comprimé pelliculé

Mises en garde :

- XYZALL n'est pas recommandé chez l'enfant de moins de 6 ans car il n'existe pas encore de dosage adapté. XYZALL ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du lactose ou de déficit en lactose (maladies métaboliques rares), en raison de la présence de lactose dans le comprimé.

Précautions d'emploi :

Si vous souffrez de troubles rénaux, la dose pourra être réduite en fonction de la gravité de votre maladie. Suivez les instructions de votre médecin.

La prise simultanée de lévocétirizine et d'alcool pourrait avoir des effets sur le système nerveux central que la cétirizine (produit chimiquement apparenté) n'a jamais montré une augmentation significative à l'alcool.

Il ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin. En général, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

N1180E00
Aldis

METANAZ® 50µg/doسe

Suspension pour pulvérisation nasale
(DCI : Furoate de mométasone)

1. Dénomination, forme pharmaceutique & présentation du médicament :

METANAZ® 50µg/dose, suspension pour pulvérisation nasale, boîte d'un flacon.

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

Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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.

2. Composition du médicament

- Composition en substance active :

Mométasone Furoate anhydre équivaut

- Excipients :

Glycérol, cellulose dispersible (Avicel C 10% m/v, citrate de sodium, eppi).

- Liste des Excipients à effet notable :

Chlorure de benzalkonium

3. Classe pharmaco-thérapeutique ou

Corticoïdes à usage local.

4. Indications thérapeutiques

Ce médicament contient un corticoïde. C

Il est indiqué:

- chez l'adulte et l'enfant de plus de 3 ans.
- chez l'adulte: pour soulager les symptômes liés à la présence de polypes dans les fosses nasales.

5. Posologie

Posologie

Rhinite allergique:

Adulte et enfant de plus de 12 ans: la dose habituellement efficace est de 2 pulvérisations dans chaque narine 1 fois par jour le matin. Lorsque les symptômes sont améliorés, la dose peut être diminuée à 1 pulvérisation dans chaque narine par jour.

Enfant entre 3 et 11 ans: la dose habituellement efficace est de 1 pulvérisation dans chaque narine une fois par jour le matin.

La mise en route et la durée du traitement sont fonction de l'exposition allergénique.

Polyposis nasosinusienne:

La dose habituellement efficace est de 2 pulvérisations dans chaque narine 2 fois par jour. Lorsque les symptômes régressent, la dose sera diminuée à 2 pulvérisations dans chaque narine 1 fois par jour.

En cas de persistance des troubles, ne pas augmenter la dose, mais consulter votre médecin.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Mode d'administration

Voie nasale.

- Agiter légèrement le flacon avant emploi.

Lors du premier usage, la pompe doit être amorcée par 10 pulvérisations. Inutilisée, celle-ci reste amorcée pendant environ 2 semaines. Au-delà, elle devra à nouveau être réamorcée par 2 pulvérisations.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Fréquence d'administration

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Durée du traitement

Se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

6. Contre-indications

Ne prenez jamais METANAZ 50 µg/dose, suspension pour pulvérisation nasale dans les cas suivants:

- allergie à l'un des composants,
- saignements de nez,
- en cas d'hérites de nez, de la bouche ou des yeux.

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

7. Effets indésirables

Comme tous les médicaments, METANAZ 50 µg/dose, suspension pour pulvérisation nasale est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Possibilité de survenue de maux de tête, de saignements de nez, d'irritation de la gorge, d'irritation ou de sensation de brûlure nasale, d'éternuements, de sécheresse de la muqueuse du nez, de réactions d'hypersensibilité parfois associées à des manifestations cutanées, et très rarement de troubles du goût et de l'odorat.

Une candidose nasale peut parfois apparaître, il conviendra alors d'interrompre le traitement et d'envisager un traitement adapté. Consultez votre médecin afin qu'il envisage avec vous un traitement adapté. Dans ce cas, il est préférable d'interrompre le traitement corticoïde jusqu'à guérison de la candidose.

Très rarement : possibilité de glaucome (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil), cataracte (opacification du cristallin de l'œil).

LOT: GA91028
PER: 09/2021
PPV: 110 DH 00

..... 50 µg/dose

solution de chlorure de benzalkonium à

nistre par voie nasale.

METANAZ® 50µg/doسe

Suspension pour pulvérisation nasale
(DCI : Furoate de mométasone)

1. Dénomination, forme pharmaceutique & présentation du médicament :

METANAZ® 50µg/dose, suspension pour pulvérisation nasale, boîte d'un flacon.

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

Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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.

2. Composition du médicament

- Composition en substance active :

Mométasone Furoate anhydre équivaut

- Excipients :

Glycérol, cellulose dispersible (Avicel C 10% m/v, citrate de sodium, eppi).

- Liste des Excipients à effet notable :

Chlorure de benzalkonium

3. Classe pharmaco-thérapeutique ou

Corticoïdes à usage local.

4. Indications thérapeutiques

Ce médicament contient un corticoïde. C

Il est indiqué:

- chez l'adulte et l'enfant de plus de 3 ans.
- chez l'adulte: pour soulager les symptômes liés à la présence de polypes dans les fosses nasales.

5. Posologie

Posologie

Rhinite allergique:

Adulte et enfant de plus de 12 ans: la dose habituellement efficace est de 2 pulvérisations dans chaque narine 1 fois par jour le matin. Lorsque les symptômes sont améliorés, la dose peut être diminuée à 1 pulvérisation dans chaque narine par jour.

Enfant entre 3 et 11 ans: la dose habituellement efficace est de 1 pulvérisation dans chaque narine une fois par jour le matin.

La mise en route et la durée du traitement sont fonction de l'exposition allergénique.

Polyposis nasosinusienne:

La dose habituellement efficace est de 2 pulvérisations dans chaque narine 2 fois par jour. Lorsque les symptômes régressent, la dose sera diminuée à 2 pulvérisations dans chaque narine 1 fois par jour.

En cas de persistance des troubles, ne pas augmenter la dose, mais consulter votre médecin.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Mode d'administration

Voie nasale.

- Agiter légèrement le flacon avant emploi.

Lors du premier usage, la pompe doit être amorcée par 10 pulvérisations. Inutilisée, celle-ci reste amorcée pendant environ 2 semaines. Au-delà, elle devra à nouveau être réamorcée par 2 pulvérisations.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Fréquence d'administration

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Durée du traitement

Se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

6. Contre-indications

Ne prenez jamais METANAZ 50 µg/dose, suspension pour pulvérisation nasale dans les cas suivants:

- allergie à l'un des composants,
- saignements de nez,
- en cas d'hérites de nez, de la bouche ou des yeux.

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

7. Effets indésirables

Comme tous les médicaments, METANAZ 50 µg/dose, suspension pour pulvérisation nasale est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Possibilité de survenue de maux de tête, de saignements de nez, d'irritation de la gorge, d'irritation ou de sensation de brûlure nasale, d'éternuements, de sécheresse de la muqueuse du nez, de réactions d'hypersensibilité parfois associées à des manifestations cutanées, et très rarement de troubles du goût et de l'odorat.

Une candidose nasale peut parfois apparaître, il conviendra alors d'interrompre le traitement et d'envisager un traitement adapté. Consultez votre médecin afin qu'il envisage avec vous un traitement adapté. Dans ce cas, il est préférable d'interrompre le traitement corticoïde jusqu'à guérison de la candidose.

Très rarement : possibilité de glaucome (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil), cataracte (opacification du cristallin de l'œil).

LOT: GA91028
PER: 09/2021
PPV: 110 DH 00

..... 50 µg/dose
solution de chlorure de benzalkonium à

nistre par voie nasale.

METANAZ® 50µg/doسe

Suspension pour pulvérisation nasale
(DCI : Furoate de mométasone)

1. Dénomination, forme pharmaceutique & présentation du médicament :

METANAZ® 50µg/dose, suspension pour pulvérisation nasale, boîte d'un flacon.

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

Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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.

2. Composition du médicament

- Composition en substance active :

Mométasone Furoate anhydre équivaut

- Excipients :

Glycérol, cellulose dispersible (Avicel C 10% m/v, citrate de sodium, eppi).

- Liste des Excipients à effet notable :

Chlorure de benzalkonium

3. Classe pharmaco-thérapeutique ou

Corticoïdes à usage local.

4. Indications thérapeutiques

Ce médicament contient un corticoïde. C

Il est indiqué:

- chez l'adulte et l'enfant de plus de 3 ans.
- chez l'adulte: pour soulager les symptômes liés à la présence de polypes dans les fosses nasales.

5. Posologie

Posologie

Rhinite allergique:

Adulte et enfant de plus de 12 ans: la dose habituellement efficace est de 2 pulvérisations dans chaque narine 1 fois par jour le matin. Lorsque les symptômes sont améliorés, la dose peut être diminuée à 1 pulvérisation dans chaque narine par jour.

Enfant entre 3 et 11 ans: la dose habituellement efficace est de 1 pulvérisation dans chaque narine une fois par jour le matin.

La mise en route et la durée du traitement sont fonction de l'exposition allergénique.

Polyposis nasosinusienne:

La dose habituellement efficace est de 2 pulvérisations dans chaque narine 2 fois par jour. Lorsque les symptômes régressent, la dose sera diminuée à 2 pulvérisations dans chaque narine 1 fois par jour.

En cas de persistance des troubles, ne pas augmenter la dose, mais consulter votre médecin.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Mode d'administration

Voie nasale.

- Agiter légèrement le flacon avant emploi.

Lors du premier usage, la pompe doit être amorcée par 10 pulvérisations. Inutilisée, celle-ci reste amorcée pendant environ 2 semaines. Au-delà, elle devra à nouveau être réamorcée par 2 pulvérisations.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Fréquence d'administration

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Durée du traitement

Se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

6. Contre-indications

Ne prenez jamais METANAZ 50 µg/dose, suspension pour pulvérisation nasale dans les cas suivants:

- allergie à l'un des composants,
- saignements de nez,
- en cas d'hérites de nez, de la bouche ou des yeux.

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

7. Effets indésirables

Comme tous les médicaments, METANAZ 50 µg/dose, suspension pour pulvérisation nasale est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Possibilité de survenue de maux de tête, de saignements de nez, d'irritation de la gorge, d'irritation ou de sensation de brûlure nasale, d'éternuements, de sécheresse de la muqueuse du nez, de réactions d'hypersensibilité parfois associées à des manifestations cutanées, et très rarement de troubles du goût et de l'odorat.

Une candidose nasale peut parfois apparaître, il conviendra alors d'interrompre le traitement et d'envisager un traitement adapté. Consultez votre médecin afin qu'il envisage avec vous un traitement adapté. Dans ce cas, il est préférable d'interrompre le traitement corticoïde jusqu'à guérison de la candidose.

Très rarement : possibilité de glaucome (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil), cataracte (opacification du cristallin de l'œil).

LOT: GA91028
PER: 09/2021
PPV: 110 DH 00

..... 50 µg/dose
solution de chlorure de benzalkonium à

nistre par voie nasale.

synergia

Laboratoire de médecine nutritionnelle

COMPLÉMENT ALIMENTAIRE
DESTINÉ AUX ADULTES ET
ADOLESCENTS STRESSES



D-Stress

Lot:

DS01/20A

DLC:

01/2023

P.P.C : 109,00 DH

D-Stress est un complément pour combattre les effets d'endogène ou exogène et compenser les besoins accrus. Vitamines B, acides aminés et taurine.

LE STRESS

Le stress est la réponse à un événement extérieur. Si le stress est contrôlé, il favorise la compétitivité de l'individu. Pour assurer sa survie en lui permettant de se adapter rapidement face à une situation nouvelle, l'organisme dépasse ses capacités d'adaptation. Lorsque ces capacités sont dépassées, le stress devient chronique. Prolongé, le stress est à l'origine de toutes les maladies (cardiovasculaires, neuropsychiques, digestives, respiratoires, de la peau...).

Le stress entraîne l'épuisement du magnésium et des vitamines, diminuant d'autant la capacité de l'organisme à s'adapter. Il�opéle le cercle vicieux.

MAGNESIUM

Le magnésium est essentiel à la production d'énergie, il permet à l'organisme de lutter contre la fatigue consécutive au stress.

MIEUX COMPRENDRE LES COMPOSANTS

Le Magnésium est essentiel à la production d'énergie et dans l'adaptation de l'organisme au stress. Le glycérophosphate de magnésium particulier est bien absorbé par l'organisme sans aucun inconvénient su

Les nutriments apportés par D-stress permettent d'adopter rapidement l'organisme à une situation de stress et d'en diminuer les conséquences comme par exemple la fatigue.

Les vitamines du groupe B favorisent l'absorption du magnésium.

La taurine améliore la circulation sanguine et le préserve pendant le stress.

La taurine possède des propriétés antioxydante.