

# RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR 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.

## 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.

## Educational :

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.

## Chirurgie :

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

MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

**MUPRAS** : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



## Déclaration de Maladie

N° P19-0025989

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 7699 Société : 37566

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : SAMIR MOUSTAFA

Date de naissance : 12.12.55

Adresse : Avenue de la Liberté

Tél : 06 88 84 84 Total des frais engagés : 541,40 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 05/08/2020

Nom et prénom du malade : LEBZOUZ NAJAT Age :

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : Grippe

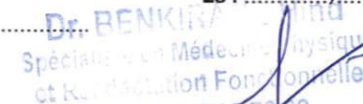
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à : Casablanca Le : 27/07/2020

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
05/08/2020	1CS2		30,0	Spécialiste en Médecine Physique et Réadaptation Fonctionnelle Tél: 05 22 90 78 09

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	05-08-20	241,40

# 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
		AM	PC	IM	IV	

# 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													
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412 00000000</td> <td>21433552 00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000 35533411</td> <td>00000000 11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>			H		25533412 00000000	21433552 00000000	D	G	00000000 35533411	00000000 11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX
	H													
	25533412 00000000	21433552 00000000												
	D	G												
	00000000 35533411	00000000 11433553												
	B													
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS										
				DATE DU DEVIS										
				DATE DE L'EXECUTION										

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

# Docteur Hind BENKIRANE

Spécialiste en Médecine Physique  
et Réadaptation Fonctionnelle

Diplômée de la faculté de médecine de Liège

Ancienne interne des Hôpitaux

de Paris et de Montpellier

DIU de Traumatologie du Sport de Paris

DIU de Podologie de Montpellier

- Echographie ostéo-articulaire et musculo-tendineuse

- Thérapie par onde de choc

- Thérapie par PRP

# الدكتورة هند بنكيران

## اختصاصية في الطب الفيزيائي

## والتأهيل الوظيفي

خريجة كلية الطب بلييج

طبيبة داخلية سابقا بمستشفى مونبيلي و باريس

دبلوم في الرضوخ الناتجة عن الرياضة بباريس

دبلوم في أمراض القدم بمونبيلي

- فحص بالصدى للمفاصل و العضلات

- التداوي بالدم

Casablanca, Le

08/08/2020

20,00

○ paracetamol

1 cp 4 fois par jour

Mr. Lajou

Najot

30,00

○ Myonalgine

su su dosage

3290

1 cp

matin

soir

3280

○ paracetamol

1 cp 15 min art le Myonalgine

76,20

○ Voltaren

1 cp 2 x 15 min


Dr. BENKIRANE Hind  
Spécialiste en Médecine Physique  
et Réadaptation Fonctionnelle  
Tél.: 05 22 90 78 09

99,00

du paracetamol

○ 0000

1 cp le matin

102, شارع أم الربيع، إقامة سلمى، الطابق السفلي قرب شركة رونو داسيا  الحي الحسني - الدار البيضاء

102, Bd. Oued Oum Rabii, Rés. Salma RDC près de la Maison Renault Dacia  Hay Hassani-Casablanca

Tél.: 0522 90 78 09 - E-mail : hbenkirane@yahoo.fr

13.40

o alchimie

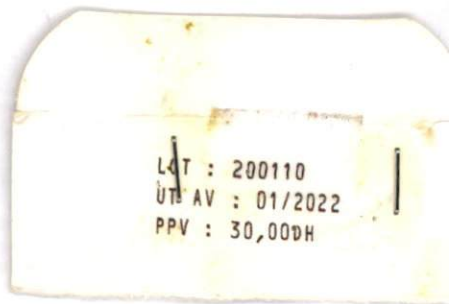
14/11

(A-J)

241.40



PHARMACIE ANNASR  
HIND MENKOR  
Docteur en pharmacie  
Ass. Jam II 3/GH 4 El Oulfa  
N° 06 28 93 28 12





Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.  
 Si les symptômes s'aggravent ou persistent après 5 jours, consultez un médecin.  
 Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez tout effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

**20 Comprimés pelliculaires sécables**

**Extra**

**Panadol**

**Ne prenez pas Panadol Extra**  
 si vous êtes hypersensible au paracétamol, à la caféine, à la phénacétine ou à un des autres composants de Panadol Extra.  
 chez des enfants de moins de 12 ans.  
 N'utilisez pas Panadol Extra  
 Pas de particularités.  
**Posologie**  
 Adultes et enfants de plus de 12 ans:  
 - 1 à 2 comprimés pelliculaires par fois; maximum 6 comprimés pelliculaires par jour.  
 - Ne dépassez pas 6 comprimés pelliculaires par jour.  
 - Respectez une intervalle de 4 heures au moins entre deux prises.  
 - Ne pas utiliser de manière concomitante avec d'autres médicaments contenant du paracétamol.  
 - Ne pas dépasser la dose indiquée.

**3. Comment utiliser Panadol Extra**  
 Conduite d'un véhicule et utilisation de machines  
 Aucune donnée disponible concernant la fécondité.  
 Usage à éviter durant l'allaitement.  
 Usage déconseillé au cours de la grossesse ou pour les femmes qui peuvent être enceintes.  
**Informations importantes concernant certains composants de Panadol Extra**  
 Les substances actives sont le paracétamol et la caféine.  
 - Les substances actives sont le paracétamol et la caféine.  
 - Excipients: quantité pour un comprimé.  
 Qu'est-ce que Panadol Extra et contenu de l'emballage extérieur  
 Panadol Extra se présente sous formes de comprimés pelliculaires sécables. Panadol Extra est emballé dans des plaquettes thermoformées. Une boîte contient 20 comprimés pelliculaires sécables.  
 GlaxoSmithKline Maroc S.A., Av. El Aouda, Région de Rabat.  
 Panadol Extra est une marque déposée des sociétés du Groupe GlaxoSmithKline.  
 Informations Médicales: GlaxoSmithKline Maroc, 42-44 Angèle Boulevard Rachidi et Hamid El Ghazal, Casablanca.  
 Tél.: 212 (0) 5 22 48 00 02, Fax: 212 (0) 5 22 48 00 41  
 Octobre 2016.

**4. Effets indésirables éventuels**  
 Pas applicable.  
**Effets pouvant apparaître lorsque le traitement par Panadol Extra est arrêté**  
 Vous avez oublié de prendre.  
 Ne prenez jamais une double dose de Panadol Extra pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.  
**Si vous avez oublié de prendre Panadol Extra**  
 N'ajoutez rien.  
 Prenez votre prochaine dose à l'heure habituelle.  
 Si vous avez oublié de prendre Panadol Extra, ne prenez pas une double dose pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.  
**Effets indésirables éventuels**  
 Comme tous les médicaments, Panadol Extra peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.  
 Les effets indésirables suivants ont été rapportés depuis la commercialisation de Panadol Extra:  
 Affections hématologiques et du système lymphatique:  
 - Thrombocytopénie, Lymphopénie, Anémie hémolytique, Méthémoglobinémie.  
 Affection du système immunitaire:  
 - Anaphylaxie, réaction hypersensibilisante (démangeaisons, urticaire, érythème), angio-œdème, et Syndrome de Stevens Johnson.  
 Affections respiratoires, thoraciques et médiastinales:  
 - Bronchospasme chez les patients sensibles à l'aspirine et autres AINS.  
 Affection gastro-intestinale:  
 - Fonction tonique bégayée.  
 Affections de la peau et du tissu sous-cutané:  
 - De très rares cas de réactions cutanées sévères ont été signalés.  
**Caféine**  
 Affections du système nerveux:  
 - Nervosité, Vertige.  
 Lorsque le schéma d'administration paracétamol-caféine recommandé est associé à des apports alimentaires en caféine, cette dose totale plus élevée de caféine peut augmenter le risque d'effets indésirables liés à la caféine comme l'insomnie, la nervosité, l'anxiété, l'irritabilité, des maux de tête, des troubles gastro-intestinaux et des palpitations.  
**5. Comment conserver le Panadol Extra**  
 - Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.  
 - A conserver à une température ne dépassant pas 25°C.  
 N'utiliser plus le Panadol Extra après la date de péremption figurant sur l'emballage.  
**6. Informations supplémentaires**  
 Que contient Panadol Extra  
 Les substances actives sont le paracétamol et la caféine.

**Extra**  
 Informations importantes concernant certains composants de Panadol Extra  
 Les substances actives sont le paracétamol et la caféine.  
 - Les substances actives sont le paracétamol et la caféine.  
 - Excipients: quantité pour un comprimé.  
 Qu'est-ce que Panadol Extra et contenu de l'emballage extérieur  
 Panadol Extra se présente sous formes de comprimés pelliculaires sécables. Panadol Extra est emballé dans des plaquettes thermoformées. Une boîte contient 20 comprimés pelliculaires sécables.  
 GlaxoSmithKline Maroc S.A., Av. El Aouda, Région de Rabat.  
 Panadol Extra est une marque déposée des sociétés du Groupe GlaxoSmithKline.  
 Informations Médicales: GlaxoSmithKline Maroc, 42-44 Angèle Boulevard Rachidi et Hamid El Ghazal, Casablanca.  
 Tél.: 212 (0) 5 22 48 00 02, Fax: 212 (0) 5 22 48 00 41  
 Octobre 2016.

**20 Comprimés pelliculaires sécables**  
**Extra**  
**Panadol**

**Dénomination du médicament :**

**Voltarène® SR 75,  
comprimés enrobés. Boîte de 20.  
Voltarène® LP 100,  
comprimés pelliculés. Boîte de 10.**

**DCI : Diclofenac Sodique**



**VOLTARENE® SR 75 mg**

**Comprimés enrobés**

PPV : 76.20 DH

l'intégralité de cette notice avant

surriez avoir besoin de la relire.  
ons, si vous avez un doute,  
ns à votre médecin, ou à

ersonnellement prescrit. Ne  
n d'autre, même en cas de

symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif, même si  
les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.  
Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous  
remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette  
notice, parlez-en à votre médecin, ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

- 1- Qu'est-ce que **VOLTARENE®** et dans quel cas est-il utilisé ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser **VOLTARENE®** ?
- 3- Comment utiliser **VOLTARENE®** ?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver **VOLTARENE®** ?
- 6- Informations supplémentaires.
- 1- **QU'EST-CE QUE VOLTARENE® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Voltarène est un antirhumatismal non stéroïdien ayant des propriétés anti-inflammatoires et analgésiques.

La prise de Voltarène soulage les symptômes d'une inflammation tels que douleur et gonflement en bloquant la synthèse des molécules (prostaglandines) responsables de l'inflammation, de la douleur et de la fièvre. Ce médicament ne peut cependant pas en soigner les causes.

Voltarène est principalement destiné aux patients adultes dont l'affection nécessite une dose journalière de 75 mg ou dont la possibilité de ne prendre le médicament qu'une fois par jour permettrait les traitements à long terme.

Dans de très rares cas, de graves réactions allergiques (par ex. une éruption) peuvent survenir chez les patients traités par Voltarène ou également par d'autres médicaments anti-inflammatoires. Informez donc immédiatement votre médecin si une telle réaction apparaît chez vous.

En cas de traitement prolongé par le Voltarène (plus de 2-3 semaines), il est important de consulter régulièrement votre médecin comme il vous l'a demandé.

La prudence s'impose chez les patients âgés, notamment chez les patients âgés fragiles ou d'un faible poids corporel, susceptibles de réagir de manière plus sensible aux effets de Voltarène et qui ne devront donc prendre, par mesure de précaution, que la dose minimale efficace.

### **Grossesse et Allaitement**

#### **Grossesse**

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez une grossesse, vous ne pouvez prendre Voltarène qu'après en avoir discuté avec votre médecin. Voltarène ne doit pas être pris pendant le dernier trimestre de la grossesse.

#### **Allaitement**

Voltarène ne doit pas être pris pendant la période d'allaitement sauf en cas d'autorisation explicite par votre médecin.

### **Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule**

Ce médicament peut affecter les réactions, l'aptitude à la conduite et l'aptitude à utiliser des outils ou des machines!

Lors d'apparition de vertiges, troubles visuels ou d'autres troubles nerveux centraux, vous devez tout particulièrement renoncer à conduire un véhicule ou à utiliser des machines et vous devez contacter immédiatement votre médecin.

### **Excipient à effet notoire :**

Saccharose

### **3- COMMENT UTILISER VOLTARENE® ?**

C'est le médecin qui fixe individuellement la posologie et le mode d'administration en fonction de l'indication et de la gravité des troubles. Veuillez suivre scrupuleusement les instructions de votre médecin. Ne dépassez pas la dose journalière recommandée ou la durée du traitement prescrite par votre médecin.

Si vous utilisez Voltarène pendant plus de quelques semaines, vous devez consulter régulièrement votre médecin pour vérifier que vous ne souffrez pas d'effets secondaires que vous n'auriez pas remarqués.

La dose journalière en début de traitement est généralement de 100 à 150 mg. Si l'atteinte est moins grave ou lors de traitement prolongé 75 à 100 mg par jour, soit 1 dragée Voltarène à 75 ou 100 mg à prendre le matin ou le soir.



**SEDALGIC® 325 mg/37,5mg,**  
**comprimé pelliculé - Boîte de 20.**  
**Paracétamol / Chlorhydrate de Tramadol**

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.  
• Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

**Sedalgie®**

Paracétamol / Tramadol Chlorhydrate

325 mg /  
37,5 mg  
Voie orale

Comprimés pelliculés 20 x 9

SEDALGIC est une association de 2 antalgiques, le tramadol et le paracétamol, qui agissent ensemble pour soulager votre douleur.

**Indications thérapeutiques :**

SEDALGIC est indiqué dans le traitement des douleurs modérées à intenses lorsque votre médecin pense qu'une association de chlorhydrate de tramadol et de paracétamol est nécessaire.

**PRENDRE SEDALGIC® 325mg/37,5mg, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?**

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

**Ne prenez jamais SEDALGIC 325mg/37,5mg, comprimé pelliculé :**

- si vous êtes allergique au chlorhydrate de tramadol, au paracétamol ou tout autre composant de ce médicament (cf. la rubrique 6),
- en cas d'intoxication aiguë par l'alcool, par les somnifères, par d'autres médicaments contre la douleur ou des médicaments psychotropes (médicaments qui agissent sur l'humeur et les émotions),
- si vous prenez en même temps des inhibiteurs de la Monoamine Oxydase (médicaments utilisés pour le traitement de la dépression ou la maladie de Parkinson) ou si vous en avez pris au cours des deux semaines précédant le traitement par SEDALGIC,
- si vous avez une maladie grave du foie,
- si vous avez une épilepsie non contrôlée par un traitement.

**Avertissements et précautions**

**Adressez-vous à votre médecin avant de prendre SEDALGIC :**

- si vous prenez d'autres médicaments contenant du paracétamol ou du tramadol,
- si vous avez des problèmes au foie ou une maladie du foie ou si vous remarquez que votre peau et vos yeux deviennent jaunes. Cela peut suggérer une jaunisse ou des troubles biliaires,
- si vous avez une maladie des reins,
- si vous avez des difficultés sévères à respirer telles que de l'asthme ou une maladie sévère des poumons,
- si vous êtes épileptique ou si vous avez déjà eu des convulsions,
- si vous avez eu récemment une blessure à la tête ou si vous avez de violents maux de tête accompagnés de vomissements,
- si vous êtes dépendant de médicaments notamment ceux utilisés pour soulager la douleur comme la morphine,
- si vous prenez d'autres médicaments contre la douleur, à base de buprénorphine, de nalbuphine ou de pentazocine,
- si vous allez prochainement subir une anesthésie. Dites à votre médecin ou à votre dentiste que vous prenez SEDALGIC,
- si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Si vous avez été concerné par l'un des points ci-dessus dans le passé ou si vous êtes concerné pendant la prise de SEDALGIC assurez-vous que le professionnel de santé qui vous suit (médecin, dentiste, anesthésiste, ...) est au courant. Il elle pourra décider de la poursuite éventuelle du traitement.

**Enfants et adolescents :**

SEDALGIC ne convient pas aux enfants de moins de 12 ans.

**Autres médicaments et SEDALGIC 325 mg/37,5mg, comprimé pelliculé**

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris

ou pourriez prendre tout autre médicament.

**Important :** Ce médicament contient du paracétamol et du tramadol. Informez votre médecin si vous prenez tout autre médicament contenant du paracétamol ou du chlorhydrate de tramadol, afin de ne pas dépasser les doses quotidiennes maximales.

Vous ne devez pas prendre SEDALGIC avec des inhibiteurs de la Monoamine Oxydase (IMAOs) (voir rubrique « Ne prenez jamais SEDALGIC »).

**Il n'est pas recommandé de prendre SEDALGIC avec :**

- la carbamazépine (un médicament fréquemment utilisé pour traiter l'épilepsie ou d'autres types de douleurs tels que les attaques de douleur la face, appelées névralgies du trijumeau).

la morphine, la nalbuphine ou la pentazocine (antalgiques de type opioïde). L'antalgique peut être réduit.

des effets indésirables augmentent.

Si vous prenez des triptans (traitement de la migraine) ou des inhibiteurs de la recapture de la sérotonine « IRSS » (traitement de la dépression). Si vous rencontrez les symptômes suivants : confusion, fièvre, transpiration, mouvements non coordonnés des membres ou des sautes de sang, saccades musculaires incontrôlées ou une diarrhée, vous devez consulter votre médecin.

Si vous prenez des tranquillisants, les somnifères, d'autres antalgiques tels que la morphine ou la codéine (qui traite également la toux), le baclofène (musculaire), des médicaments diminuant la pression artérielle, des diurétiques ou des anti-allergiques. Vous risquez de vous sentir somnolent ou de sentir faible. Si cela se produit, parlez-en à votre médecin.

Si vous prenez des médicaments susceptibles de provoquer des crises (d'épilepsie), comme certains antidépresseurs ou anticonvulsifs. Le risque de crise d'épilepsie peut augmenter si vous prenez SEDALGIC en même temps. Votre médecin vous dira si SEDALGIC vous convient.

Si vous prenez certains antidépresseurs, SEDALGIC peut interagir avec ces médicaments et vous pourriez ressentir des effets tels que des contractions musculaires involontaires et répétées, notamment des muscles des yeux, une agitation, une transpiration excessive, des tremblements, une exagération des réflexes, une augmentation de la tension musculaire, de la fièvre (supérieure à 38°C).

Si vous prenez de la warfarine ou des dérivés de la coumarine (médicaments qui fluidifient le sang). L'efficacité de ces traitements sur la coagulation peut s'en trouver modifiée et il peut survenir des hémorragies. Tout saignement prolongé ou inattendu doit être rapporté immédiatement à votre médecin.

**SEDALGIC peut être combiné si vous prenez également des produits à base de :**

- métoclopramide, dompéridone ou ondansétron (pour prévenir les nausées et vomissements),

- cholestyramine (réduit le cholestérol dans le sang).

Votre médecin vous indiquera quels traitements peuvent être pris avec SEDALGIC 325mg/37,5mg, comprimé pelliculé avec des aliments et de l'alcool.

SEDALGIC peut provoquer une somnolence. La prise d'alcool pouvant aggraver la somnolence, il est préférable de ne pas boire d'alcool pendant le traitement par SEDALGIC.

**Grossesse, allaitement et fertilité**

En raison de la présence de chlorhydrate de tramadol, SEDALGIC ne doit pas être utilisé pendant la grossesse ou l'allaitement. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin avant de prendre les prochains comprimés.

Le tramadol est excrété dans le lait maternel. Pour cette raison, SEDALGIC ne doit pas être pris plus d'une fois au cours de l'allaitement. Si vous prenez SEDALGIC de façon répétée, vous devez arrêter d'allaiter votre enfant.

D'après les données disponibles chez l'Homme, le tramadol n'aurait pas d'influence sur la fécondité féminine et masculine. Il n'existe aucune donnée disponible sur l'influence de l'association du tramadol et du paracétamol sur la fertilité.

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

**Conduite de véhicules et utilisation de machines**

L'attention est attirée chez les conducteurs de véhicules ou les utilisateurs de machines sur les risques de somnolence suite à la prise de SEDALGIC.

**Ce médicament contient du lactose :**

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au lactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

**3. COMMENT PRENDRE SEDALGIC® 325mg/37,5mg, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?**

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

**Posologie**

Prenez toujours ce médicament en respectant strictement les instructions de votre médecin. En cas d'incertitude, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Il est conseillé de prendre SEDALGIC pour une durée la plus courte possible.

LOT 191338  
EXP 04/2022  
PPV 99.00DH

**OEDES<sup>®</sup>**  
oméprazole



**20 mg**  
Voie orale

Microgranules gastrorésistants en gélules

28 x



**COOPER**  
PHARMA





#### **Veillez à prendre ce médicament. notice**

• Gardez cette notice, vous pourriez 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.

#### **1. QU'EST-CE QUE PERIDYS 10 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Ce médicament contient de la dompéridone, substance appartenant à la famille des antagonistes de la dopamine. Il agit sur la motricité intestinale.

Ce médicament est utilisé chez l'adulte et chez l'adolescent à partir de 12 ans et de 35 kg pour traiter les nausées et les vomissements.

#### **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PERIDYS 10 mg, comprimé pelliculé ?**

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

**Ne prenez jamais PERIDYS 10 mg, comprimé pelliculé** : • si vous avez une allergie connue à la dompéridone ou à l'un des autres composants de ce médicament ; • si vous souffrez d'une prolactinome (maladie de la glande hypophysaire) ; • si vous avez des saignements de l'estomac ou de l'intestin, obstruction mécanique ou perforation digestive ; • si vous souffrez d'occlusion intestinale, en raison de la présence d'huile de ricin ; • si vous souffrez d'une maladie modérée ou sévère du foie ; • si votre ECG (électrocardiogramme) montre un problème cardiaque appelé "allongement de l'intervalle QT corrigé" ; • si vous avez ou avez eu un problème qui fait que votre cœur ne peut pas pomper le sang dans l'ensemble de votre corps aussi bien qu'il le devrait (affection appelée insuffisance cardiaque) ; • si vous avez un problème qui entraîne une diminution du taux de potassium ou de magnésium ou une augmentation du taux de potassium dans votre sang ; • si vous prenez certains médicaments (voir "Autres médicaments et PERIDYS 10 mg, comprimé pelliculé").

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

#### **Précautions d'emploi : mises en garde spéciales**

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Ce médicament contient de l'huile de ricin et peut provoquer des troubles digestifs (effet laxatif léger, diarrhée).

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre PERIDYS 10 mg, comprimé pelliculé : • si vous souffrez de problèmes au foie (défaillance des fonctions du foie ou insuffisance hépatique) (voir "Ne prenez jamais PERIDYS 10 mg, comprimé

pelliculé") ; • si vous souffrez de problèmes aux reins (défaillance des fonctions du rein ou insuffisance rénale). Vous devez demander conseil à votre médecin en cas de traitement prolongé car vous devrez peut-être prendre une dose plus faible ou prendre ce médicament moins souvent et votre médecin pourra être amené à vous examiner régulièrement.

La dompéridone peut être associée à un risque accru de trouble du rythme cardiaque et d'arrêt cardiaque. Ce risque peut être plus élevé chez les patients de plus de 60 ans ou chez ceux prenant des doses supérieures à 30 mg par jour. Le risque est également plus élevé lorsque la dompéridone est administrée avec certains médicaments. Prévenez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez des médicaments pour traiter des infections (infections fongiques ou bactériennes) et/ou si vous avez des problèmes au cœur ou le SIDA (voir rubrique Autres médicaments et PERIDYS 10 mg, comprimé pelliculé).

La dompéridone doit être utilisée à la dose efficace la plus faible chez l'adulte et chez l'enfant.

Pendant le traitement par la dompéridone, contactez votre médecin si vous présentez des troubles du rythme cardiaque, tels que des palpitations, des difficultés à respirer, une perte de conscience. Le traitement par la dompéridone devra alors être arrêté.

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

#### **Interactions avec d'autres médicaments**

Ne prenez jamais PERIDYS 10 mg, comprimé pelliculé si vous prenez des médicaments pour traiter : • des infections fongiques (dus à des champignons), tels que des antifongiques azolés, en particulier le kétoconazole oral, le fluconazole ou le voriconazole ; • des infections bactériennes, en particulier l'érythromycine, la clarithromycine, la tétracycline, la moxifloxacine, la pentamidine (ce sont des antibiotiques) ; • des problèmes cardiaques ou une hypertension artérielle (par exemple l'amiodarone, la dronédarone, la quinidine, la disopyramide, le diltiazem, le sotalol, le diltiazem, le vérapamil) ; • une psychose (par exemple l'halopéridol, le pimozide, le sertindole) ; • une dépression (par exemple le citalopram, l'escitalopram) ; • des troubles gastro-intestinaux (par exemple le cisapride, le dolasetron, le prucalopride) ; • une allergie (par exemple la méquitazine, la hizolastine) ; • le paludisme (en particulier l'halofantrine) ; • le VIH/SIDA (les inhibiteurs de protéase) ; • un cancer (par exemple le torémifène, le vandétanib, la vincamine).

Prévenez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez des médicaments pour traiter une infection, des problèmes cardiaques ou le VIH/SIDA.

Il est important de demander à votre médecin ou votre pharmacien si PERIDYS est sûr pour vous lorsque vous prenez d'autres médicaments, y compris des médicaments délivrés sans ordonnance.

#### **Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

**Grossesse** : Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

Si ce médicament vous est prescrit au cours de la grossesse, respectez la posologie et la durée de traitement établies par votre médecin.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car il se peut juger de la nécessité de le poursuivre.

SmithKline Marooc  
4, Angle Bd Rachidi et rue  
Abou Hamed AlGhazali - Casablanca 20000

VOIE ORALE

			
MATIN	MIDI	SOIR	DURÉE

LOT: 0290  
PER: FEV 2022  
PPV: 20 DH 00

BATCH MAN 0919  
HP358 EXP 0823

Vitamine D3 B.O.N.® 200 000 UI/1 ml

Respecter les doses prescrites / Follow the stated doses  
تقيد تماماً بالجرعات الموصوفة

Uniquement sur ordonnance / Only upon prescription/  
يصرف فقط بموجب وصفة طبية

Liste II - List II - II لائحة

ZENITH Pharma

AMM N°171/16 DMP/21/NNPR



6 118001 272228

PPV : 20,90 DH

Titulaire de la décision d'enregistrement /  
صاحب مقرر التسجيل / MA holder



BOUCHARA-RECORDATI

70, avenue du Général de Gaulle  
92800 NUTEAUX - FRANCE