

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.

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



MUPRAS
Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

Déclaration de Maladie

N° W19-449142

ND: 39147

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1537 Société :

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre

Nom & Prénom :

MESSAOUDI Halima Soudin

Date de naissance :

01/04/1946

Adresse :

habituelle

Tél. :

5621823641

Total des frais engagés :

10254300

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. A. EL KIFANI
CARDIOLOGUE
82, Rue Soumaya - Casablanca
Tél: 0522.98.72.37 / 0661.18.75.82
ICE: 001748483000083

Date de consultation :

07/08/2020

Nom et prénom du malade :

MESSAOUDI HALIMA SOUDIN

Age :

74

Lien de parenté :

☒ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie :

HTA / DM2

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 :

Le 08/09/2020

Signature de l'adhérent(e) :

[Signature]

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
07 08 2020	ECG		300,00	INF : 091058705 Dr. A. EL KIFANI 82, Rue Soumaya - Casablanca Tél: 0521 98 12 37 / 06 61 18 75 82 ICF: 0017484830000083

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fourbisseur	Date	Montant de la Prestation
PHARMACIE VADO 153, Rue Habach (Bd Day Ould Sidi El Bahi) Derb Ghellaf - Casablanca Tél: 0522 25 16 07	07 08 2020	1025,80

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

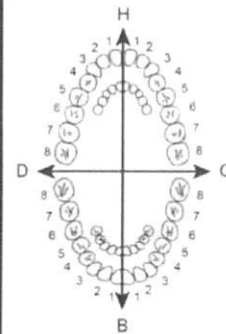
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

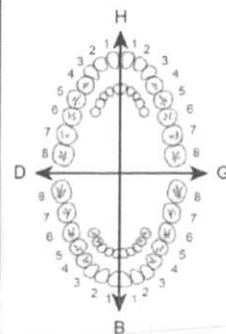
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

VOLET ADHERENT

* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.



O.D.F
PROTHESES DENTAIRES



DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

[Création, remont, adjonction]
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

COEFFICIENT DES TRAVAUX

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

☒ **valable 3 mois**

Le 07/08/2020

DECLARATION DE MALADIE CHRONIQUE ☒

(À adresser au médecin conseil de la MUPRAS sous pli confidentiel)

Je soussigné :

Dr. A. EL KIFANI
CARDIOLOGUE

Certifie que Mlle, Mme, M. :

MBESSADOU HALIMA SANDA
82 Rue Soumaya - Casablanca
Tél: 0522.98.72.37 / 0661.18.75.82
ICE: 001748483000083

Présente

MR HTA + DM2D

Nécessitant un traitement d'une durée de :

Renouvelable Trimestre

Dont ci-joint ordonnance :

X

(à défaut noter le traitement prescrit)

Dr. A. EL KIFANI
CARDIOLOGUE
82, Rue Soumaya - Casablanca
Tél: 0522.98.72.37 / 0661.18.75.82
ICE: 001748483000083

Docteur Ahmed EL KIFANI

Diplômé de la Faculté de Médecine de Limoges
Ancien Assistant des Hôpitaux de FRANCE
**SPECIALISTE DES MALADIES DU COEUR
ET DES VAISSEAUX**

82, Rue Soumaya Angle Bd . Abdelmoumen
(Immeuble RENAULT) Casablanca

☎ : 05 22 98 72 37 / 05 22 25 26 19



الدكتور أحمد الكيفاني

إختصاصي في أمراض القلب و الدورة الدموية
خريج كلية الطب بليموج

82، زنقة سمية - شارع عبد المومن
(عمارة رونو) - الدار البيضاء

☎ : 05 22 98 72 37 / 05 22 25 26 19

Sur Rendez-vous

بالموعد

Casablanca, le 07/08/2020 في الدار البيضاء

Mme MESTANOU HALIMA SAADIA

→ Régime Pou sale - courants faibles

3 x 155,80

→ Aproximc 250 mg Cedex (AP)

→ 2 x 73,40

→ SIMVAC 40mg 2 x 1/2 Cedex (AP)

→ 2 x 28,80

→ Litanerit 625 2 x 3/4 (AP)

→ 87,00

→ Relaxium 30mg 1 x 1/2 Cedex (AP)

→ 1 x 1/2 Cedex (AP)

PHARMACIE WATO
468 - Rue Habach
(Bd Day Ould Sidi Baba)
Derb Ghellaf - Casablanca
Tél: 0522 25 16 07

Dr. A. EL KIFANI
CARDIOLOGUE
82, Rue Soumaya - Casablanca
Tél: 0522 98 72 37 / 0661 18 75 82
ICE: 001748483000083

⊕ Dammoun L / 3mg E matri (AV)

2 pb

03 mrs

3 x 89,00



1025,80

Dr. A. EL KIFANI
CARDIOLOGUE
82, Rue Soumaya - Casablanca
Tel: 0522.98.72.31 / 0661.18.75.82
ICE 001548483000083

PHARMACIE WATO
153, Rue Habacha
(Bd Day Ould Sidi Baba)
Derb Ghellaf - Casablanca
Tel: 0522.25.16.07

DIAMICRON® 30 mg

Gliclazide

Modifiée

DIAMICRON 30 mg

Gliclazide

60 comprimés à libération modifiée



Veul
pre

- G
- Si
- d'in
- C
- à d'
- mal
- Si
- dec
- qui

avant de

andez plus

donnez pas
nes de leur

à votre mé-
indésirable
ésirables»).

QUE C

1. Qu'
- cas est
2. Que
- compr
3. Com
4. Quels
5. Comme
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

89,00

e et dans quel

micon 30 mg,

lée ?

modifiée ?

1. QU'EST-CE QUE DIAMICRON 30 MG, COMPRIMÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : sulfamide hypoglycémiant – dérivé de l'urée, code ATC : A10BB09

DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée est un médicament qui réduit le taux de sucre dans le sang (antidiabétique oral appartenant à la classe des sulfonurées).

DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée est indiqué dans certaines formes de diabète (diabète de type 2 non insulino-dépendant) chez l'adulte, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids seuls ne sont pas suffisants pour obtenir une glycémie (taux de sucre dans le sang) normale.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIAMICRON 30 MG, COMPRIMÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

Ne prenez jamais DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée :

- si vous êtes allergique au gliclazide ou à l'un des autres composants contenus dans DIAMICRON 30 mg, ou à d'autres médicaments de la même classe (sulfonurées), ou à d'autres médicaments apparentés (sulfamides hypoglycémiantes) ;
- si vous avez un diabète insulino-dépendant (de type 1) ;
- si vous avez des corps cétoniques et du sucre dans vos urines (ce qui peut signifier que vous avez une acido-cétose diabétique), un pré-coma ou un coma diabétiques ;
- si vous souffrez d'insuffisance rénale ou hépatique sévères ;
- si vous prenez des médicaments pour traiter des infections fongiques (miconazole) (Cf. «Autre médicaments et Diamicon 30 mg, comprimé à libération modifiée»);
- si vous allaitez (Cf. «Grossesse, Allaitement et fertilité»).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre Diamicon 30 mg, comprimé à libération modifiée.

Vous devez respecter le traitement prescrit par votre médecin pour atteindre une glycémie normale. Cela signifie qu'à part la prise régulière du traitement, vous respectez un régime alimentaire, faites de l'exercice physique et, quand cela est nécessaire, perdez du poids.

Durant le traitement par gliclazide, un contrôle régulier de votre taux de sucre dans le sang (et éventuellement dans les urines), et également de votre hémoglobine glyquée (HbA1c), est nécessaire.

Dans les premières semaines de traitement, le risque d'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang) peut être augmenté. Dans ce cas, un contrôle médical rigoureux est nécessaire.

Une hypoglycémie (baisse du taux de sucre dans le sang) peut survenir :

- si vous prenez vos repas de manière irrégulière ou si vous sautez un repas,
- si vous jeûnez,
- si vous êtes malnutri,
- si vous changez de régime alimentaire,
- si vous augmentez votre activité physique et que votre apport en hydrates de carbone ne compense pas cette augmentation,

DIAMICRON® 30 mg

Gliclazide

Modifiée

DIAMICRON 30 mg

Gliclazide

60 comprimés à libération modifiée



Veul
pre

- G
- Si
- d'in
- C
- à d'
- mal
- Si
- dec
- qui

avant de

andez plus

donnez pas
nes de leur

à votre mé-
indésirable
ésirables»).

QUE C

1. Qu'
- cas est
2. Que
- compr
3. Com
4. Quels
5. Comme
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

89,00

e et dans quel

micon 30 mg,

lée ?

modifiée ?

1. QU'EST-CE QUE DIAMICRON 30 MG, COMPRIMÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : sulfamide hypoglycémiant – dérivé de l'urée, code ATC : A10BB09

DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée est un médicament qui réduit le taux de sucre dans le sang (antidiabétique oral appartenant à la classe des sulfonylurées).

DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée est indiqué dans certaines formes de diabète (diabète de type 2 non insulino-dépendant) chez l'adulte, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids seuls ne sont pas suffisants pour obtenir une glycémie (taux de sucre dans le sang) normale.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIAMICRON 30 MG, COMPRIMÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

Ne prenez jamais DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée :

- si vous êtes allergique au gliclazide ou à l'un des autres composants contenus dans DIAMICRON 30 mg, ou à d'autres médicaments de la même classe (sulfonylurées), ou à d'autres médicaments apparentés (sulfamides hypoglycémiantes) ;
- si vous avez un diabète insulino-dépendant (de type 1) ;
- si vous avez des corps cétoniques et du sucre dans vos urines (ce qui peut signifier que vous avez une acido-cétose diabétique), un pré-coma ou un coma diabétiques ;
- si vous souffrez d'insuffisance rénale ou hépatique sévères ;
- si vous prenez des médicaments pour traiter des infections fongiques (miconazole) (Cf. «Autre médicaments et Diamicon 30 mg, comprimé à libération modifiée»);
- si vous allaitez (Cf. «Grossesse, Allaitement et fertilité»).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre Diamicon 30 mg, comprimé à libération modifiée.

Vous devez respecter le traitement prescrit par votre médecin pour atteindre une glycémie normale. Cela signifie qu'à part la prise régulière du traitement, vous respectez un régime alimentaire, faites de l'exercice physique et, quand cela est nécessaire, perdez du poids.

Durant le traitement par gliclazide, un contrôle régulier de votre taux de sucre dans le sang (et éventuellement dans les urines), et également de votre hémoglobine glyquée (HbA1c), est nécessaire.

Dans les premières semaines de traitement, le risque d'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang) peut être augmenté. Dans ce cas, un contrôle médical rigoureux est nécessaire.

Une hypoglycémie (baisse du taux de sucre dans le sang) peut survenir :

- si vous prenez vos repas de manière irrégulière ou si vous sautez un repas,
- si vous jeûnez,
- si vous êtes malnutri,
- si vous changez de régime alimentaire,
- si vous augmentez votre activité physique et que votre apport en hydrates de carbone ne compense pas cette augmentation,

DIAMICRON® 30 mg

Gliclazide

Modifiée

DIAMICRON 30 mg

Gliclazide

60 comprimés à libération modifiée



Veul
pre

- G
- Si
- d'in
- C
- à d'
- mal
- Si
- dec
- qui

avant de

andez plus

donnez pas
nes de leur

à votre mé-
indésirable
ésirables»).

QUE C

1. Qu'
- cas est
2. Que
- compr
3. Com
4. Quels
5. Comme
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

89,00

e et dans quel

micon 30 mg,

lée ?

modifiée ?

1. QU'EST-CE QUE DIAMICRON 30 MG, COMPRIMÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : sulfamide hypoglycémiant – dérivé de l'urée, code ATC : A10BB09

DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée est un médicament qui réduit le taux de sucre dans le sang (antidiabétique oral appartenant à la classe des sulfonylurées).

DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée est indiqué dans certaines formes de diabète (diabète de type 2 non insulino-dépendant) chez l'adulte, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids seuls ne sont pas suffisants pour obtenir une glycémie (taux de sucre dans le sang) normale.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIAMICRON 30 MG, COMPRIMÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

Ne prenez jamais DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée :

- si vous êtes allergique au gliclazide ou à l'un des autres composants contenus dans DIAMICRON 30 mg, ou à d'autres médicaments de la même classe (sulfonylurées), ou à d'autres médicaments apparentés (sulfamides hypoglycémiantes) ;
- si vous avez un diabète insulino-dépendant (de type 1) ;
- si vous avez des corps cétoniques et du sucre dans vos urines (ce qui peut signifier que vous avez une acido-cétose diabétique), un pré-coma ou un coma diabétiques ;
- si vous souffrez d'insuffisance rénale ou hépatique sévères ;
- si vous prenez des médicaments pour traiter des infections fongiques (miconazole) (Cf. «Autre médicaments et Diamicon 30 mg, comprimé à libération modifiée»);
- si vous allaitez (Cf. «Grossesse, Allaitement et fertilité»).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre Diamicon 30 mg, comprimé à libération modifiée.

Vous devez respecter le traitement prescrit par votre médecin pour atteindre une glycémie normale. Cela signifie qu'à part la prise régulière du traitement, vous respectez un régime alimentaire, faites de l'exercice physique et, quand cela est nécessaire, perdez du poids.

Durant le traitement par gliclazide, un contrôle régulier de votre taux de sucre dans le sang (et éventuellement dans les urines), et également de votre hémoglobine glyquée (HbA1c), est nécessaire.

Dans les premières semaines de traitement, le risque d'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang) peut être augmenté. Dans ce cas, un contrôle médical rigoureux est nécessaire.

Une hypoglycémie (baisse du taux de sucre dans le sang) peut survenir :

- si vous prenez vos repas de manière irrégulière ou si vous sautez un repas,
- si vous jeûnez,
- si vous êtes malnutri,
- si vous changez de régime alimentaire,
- si vous augmentez votre activité physique et que votre apport en hydrates de carbone ne compense pas cette augmentation,

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1.
Ain sebaâ Casablanca
APROVASC 150mg/5mg B28

Cp Pel

PPV : 155,80 DH

Lot/Bat

6 118001 082025

Fab./Mfg.:

EXP.:

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1.
Ain sebaâ Casablanca
APROVASC 150mg/5mg B28

Cp Pel

PPV : 155,80 DH

Lot/Bat

6 118001 082025

Fab./Mfg.:

EXP.:

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1.
Ain sebaâ Casablanca
APROVASC 150mg/5mg B28

Cp Pel

PPV : 155,80 DH

Lot/Bat

6 118001 082025

Fab./Mfg.:

EXP.:

SIMVACOL® 40 mg

Comprimés enrobés sécables

Simvastatine

Boîtes de 28 et de 56

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

premier
• G
• Si
plus
• C
don
ider
• Si
un
vol

Simvacol® 40 mg

Boîte de 28 comprimés



6 118000 360087

سیمیواکول

73.40

C91536-04

IDV
Co.
Con.
SIMV
Excip
EXCIP
Lactos
DANS
SIMVA
statine
circula
son al
(Infarc
Vous
pendi
Hype
Traite
dyslip
repon
gique
insuffi
Traite
homoz
traitem
si de tel

Prévention

Réduction de la mortalité et de la morbidité cardiovasculaires chez les patients ayant une pathologie cardiovasculaire avérée d'origine athéroscléreuse ou un diabète, avec cholestérol normal ou élevé en complément de l'effet de la correction des autres facteurs de risque et des autres traitements cardio-protecteurs. La poursuite du régime est toujours indispensable.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Le médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- En cas d'allergie (hypersensibilité) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans **SIMVACOL®** ;
- En cas de problèmes hépatiques (insuffisance hépatique ou transaminases élevées) ;

• Grossesse ;

• Allaitement ;

• En association avec un ou plus des médicaments suivants en même temps :

- De l'itraconazole, du kétoconazole, fluconazole ou posaconazole (médicaments traitant certaines infections à champignons),

- De l'érythromycine, de la clarithromycine ou de la tétracycline (antibiotiques),

- Des Antiprotéases tels que : Indinavir, Nelfinavir, Ritonavir et Saquinavir (traitements d'une infection par le VIH),

- De la Néfazodone (antidépresseur).

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER

L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Mises en garde spéciales

Ce médicament peut être toxique pour le foie ou les muscles.

Signalez à votre médecin toute fatigue anormale, perte d'appétit, douleur ou faiblesse musculaire. Des analyses de sang peuvent être pratiquées afin de vérifier que le médicament est bien supporté. Une prudence particulière s'impose dans certaines situations : personnes de plus de 70 ans, insuffisance rénale, hypothyroïdie non contrôlée par un traitement, antécédent personnel ou familial de maladie musculaire, abus d'alcool.

Précautions d'emploi

- L'hypercholestérolémie exige de votre part une attention même si elle n'entraîne pas de troubles apparents, particulièrement à suivre les recommandations (alimentation adaptée) prescrites par votre médecin. ment n'est pas recommandé chez l'enfant. ipatique sera effectué avant le début du traitement si indiqué cliniquement.

• Informez votre médecin de tout problème médical que vous avez ou avez eu, et de toute allergie.

- Informez votre médecin, si vous consommez d'importantes quantités d'alcool ou si vous avez eu une maladie du foie.

- La dose de 80 mg/jour est seulement recommandée pour les patients ayant une hypercholestérolémie sévère et à risque élevé de complications cardiovasculaires.

- Au cours de votre traitement avec ce médicament, si vous êtes diabétique ou si vous présentez un risque de survenue d'un diabète, vous serez suivi attentivement par votre médecin. Vous pouvez débuter un diabète si vous avez un taux de sucre (glycémie) et de graisses élevés dans le sang, si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle (tension) élevée. EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES

INTERACTIONS :

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.

En raison du risque accru de problèmes musculaires, lors de la prise de **SIMVACOL®** avec les médicaments suivants, il est particulièrement important que votre médecin sache si vous prenez :

- De la ciclosporine (immunosuppresseur),
- Des antifongiques (tels que itraconazole ou kétoconazole),
- Des dérivés de l'acide fibrique ou fibrates (tels que gemfibrozil et bézafibrate),
- Les antibiotiques : érythromycine, clarithromycine et tétracycline
- Des inhibiteurs de protéase (tels que indinavir, nelfinavir, ritonavir et saquinavir),
- L'antidépresseur néfazodone,
- De l'amiodarone (médicament pour le rythme cardiaque irrégulier),
- Du vérapamil ou du diltiazem (médicaments pour l'hypertension artérielle, l'angine de poitrine ou autres troubles cardiaques),
- D'importantes doses (≥ 1g/jour) de niacine (acide nicotinique),
- Du danazol (androgène).

Il est également important d'informer votre médecin si vous prenez des anticoagulants (médicaments pour éviter la formation de caillots sanguins) tels que warfarine, phénprocoumone ou acénocoumarol ou du fénofibrate (un autre médicament qui baisse le cholestérol sanguin).

Interactions avec les aliments et les boissons

Aliments et boissons

Le jus de pamplemousse contient une ou plusieurs substances qui peuvent modifier le métabolisme de certains médicaments, dont **SIMVACOL®**, comprimé pelliculé sécable. La consommation de jus de pamplemousse doit être évitée.

SIGNALER SYSTEMATIQUÉMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE - ALLAITEMENT :

Grossesse :

Ce médicament est contre-indiqué pendant la grossesse. **SIMVACOL®**, comprimé pelliculé sécable ne doit pas être utilisé chez la femme enceinte, désirant le devenir ou pensant l'être. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, arrêtez de prendre **SIMVACOL®**, comprimé pelliculé sécable et consultez immédiatement votre médecin : lui seul pourra adapter le traitement à votre état.

En cas de désir de grossesse prévenez votre médecin.

SIMVACOL® 40 mg

Comprimés enrobés sécables

Simvastatine

Boîtes de 28 et de 56

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

premier
• G
• Si
plus
• C
don
ider
• Si
un
vol

Simvacol® 40 mg

Boîte de 28 comprimés



6 118000 360087

سیمیواکول

73.40

C91536-04

IDV
Co.
Con.
SIMV
Excip
EXCIP
Lactos
DANS
SIMVA
statine
circula
son al
(Infarc
Vous
pendi
Hype
Traite
dyslip
repon
gique
insuffi
Traite
homoz
traitem
si de tel

Prévention

Réduction de la mortalité et de la morbidité cardiovasculaires chez les patients ayant une pathologie cardiovasculaire avérée d'origine athérosclérose ou un diabète, avec cholestérol normal ou élevé en complément de l'effet de la correction des autres facteurs de risque et des autres traitements cardio-protecteurs. La poursuite du régime est toujours indispensable.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Le médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- En cas d'allergie (hypersensibilité) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans **SIMVACOL®** ;
- En cas de problèmes hépatiques (Insuffisance hépatique ou transaminases élevées) ;

• Grossesse ;

• Allaitement ;

• En association avec un ou plus des médicaments suivants en même temps :

- De l'itraconazole, du kétoconazole, fluconazole ou posaconazole (médicaments traitant certaines infections à champignons),

- De l'érythromycine, de la clarithromycine ou de la tétracycline (antibiotiques),

- Des Antiprotéases tels que : Indinavir, Nelfinavir, Ritonavir et Saquinavir (traitements d'une infection par le VIH),

- De la Néfazodone (antidépresseur).

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 spéciales

Ce médicament peut être toxique pour le foie ou les muscles.

Signalez à votre médecin toute fatigue anormale, perte d'appétit, douleur ou faiblesse musculaire. Des analyses de sang peuvent être pratiquées afin de vérifier que le médicament est bien supporté. Une prudence particulière s'impose dans certaines situations : personnes de plus de 70 ans, insuffisance rénale, hypothyroïdie non contrôlée par un traitement, antécédent personnel ou familial de maladie musculaire, abus d'alcool.

Précautions d'emploi

- L'hypercholestérolémie exige de votre part une attention même si elle n'entraîne pas de troubles apparents, particulièrement à suivre les recommandations (alimentation adaptée) prescrites par votre médecin. ment n'est pas recommandé chez l'enfant.
- L'usage thérapeutique sera effectué avant le début du traitement si indiqué cliniquement.

• Informez votre médecin de tout problème médical que vous avez ou avez eu, et de toute allergie.

- Informez votre médecin, si vous consommez d'importantes quantités d'alcool ou si vous avez eu une maladie du foie.

- La dose de 80 mg/jour est seulement recommandée pour les patients ayant une hypercholestérolémie sévère et à risque élevé de complications cardiovasculaires.

- Au cours de votre traitement avec ce médicament, si vous êtes diabétique ou si vous présentez un risque de survenue d'un diabète, vous serez suivi attentivement par votre médecin. Vous pouvez débuter un diabète si vous avez un taux de sucre (glycémie) et de graisses élevées dans le sang, si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle (tension) élevée. EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES

INTERACTIONS :

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.

En raison du risque accru de problèmes musculaires, lors de la prise de **SIMVACOL®** avec les médicaments suivants, il est particulièrement important que votre médecin sache si vous prenez :

- De la ciclosporine (immunosuppresseur),
- Des antifongiques (tels que itraconazole ou kétoconazole),
- Des dérivés de l'acide fibrique ou fibrates (tels que gemfibrozil et bézafibrate),
- Les antibiotiques : érythromycine, clarithromycine et tétracycline
- Des inhibiteurs de protéase (tels que indinavir, nelfinavir, ritonavir et saquinavir),
- L'antidépresseur néfazodone,
- De l'amiodarone (médicament pour le rythme cardiaque irrégulier),
- Du vérapamil ou du diltiazem (médicaments pour l'hypertension artérielle, l'angine de poitrine ou autres troubles cardiaques),
- D'importantes doses (≥ 1g/jour) de niacine (acide nicotinique),
- Du danazol (androgène).

Il est également important d'informer votre médecin si vous prenez des anticoagulants (médicaments pour éviter la formation de caillots sanguins) tels que warfarine, phénprocoumone ou acénocoumarol ou du fénofibrate (un autre médicament qui baisse le cholestérol sanguin).

Interactions avec les aliments et les boissons

Aliments et boissons

Le jus de pamplemousse contient une ou plusieurs substances qui peuvent modifier le métabolisme de certains médicaments, dont **SIMVACOL®**, comprimé pelliculé sécable. La consommation de jus de pamplemousse doit être évitée.

SIGNALER SYSTEMATIQUÉMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE - ALLAITEMENT :

Grossesse :

Ce médicament est contre-indiqué pendant la grossesse. **SIMVACOL®**, comprimé pelliculé sécable ne doit pas être utilisé chez la femme enceinte, désirant le devenir ou pensant l'être. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, arrêtez de prendre **SIMVACOL®**, comprimé pelliculé sécable et consultez immédiatement votre médecin : lui seul pourra adapter le traitement à votre état.

En cas de désir de grossesse prévenez votre médecin.

VITANEVRIL FORT 100 mg,

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

VITANEVRIL
(DCI) Benfotamine

Veillez
ce mé
Garde
Si vou
plus d
De m
jamai
cela
Si l'u
effet
mé

VITANEVRIL® FORT 100 mg
30 comprimés pelliculés



6 118000 180593

2. COMPOSITION

Composition qualitative et quantitative en substance

par unité de prise

Benfotamine

Composition qualitative en excipients

Excipients : Amidon de riz ; Lactose monohydrate ; Stéarilmagnésium ; Saccharose ; Talc ; Hypromellose ; Dioxyde de titane ; Macrogol 400 ; et l'eau purifiée... qsp un comprimé
Excipient à effet notoire : Saccharose ; Lactose monohydrate.

3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITE

Antisthénique (A : appareil digestif et métabolisme).

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

- traitement du béri-béri.
- prophylaxie des états de carence vitaminique dus à une diminution des apports alimentaires (par exemple : malabsorption, régimes restrictifs riches en protéines non supplémentés, nutrition parentérale), en association avec les autres vitamines du groupe B.
- proposé chez l'alcoolique, notamment en cas de polyneuropathie.
- proposé dans d'autres polyneuropathies supposées d'origine toxico-alcoolique.
- utilisée, à forte dose, dans certains syndromes douloureux.

5. POSOLOGIE

- Mode et voies d'administration ;
Voie orale.
- Durée du traitement ;
se conformer à l'ordonnance de votre médecin.
- Fréquence d'administration ;
2 à 4 comprimés par jour, à avaler sans croquer.

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

6. CONTRE-INDICATIONS

ATTENTION !

DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- Intolérance connue à la vitamine B1.
 - Ne pas administrer aux enfants de moins de 8 ans.
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

7. EFFETS INDESIRABLES

Sans objet.

N'HESITEZ PAS A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN ET A SIGNALER TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT.

PPV

LOT

PER

28,80



8. MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS PARTICULIERES D'EMPLOI

En raison de la présence du saccharose et du Lactose monohydrate, ce médicament est contre indiqué en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en sucrase-isomaltase.

N'HESITEZ PAS A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE PHARMACIEN.

Si vous avez une intolérance au fructose, N'HESITEZ PAS A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE PHARMACIEN.

Ne prenez pas de médicaments ;
et les boissons ;
ou de phytothérapie ou de thérapie

**S'INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS :
ALERGER SYSTEMATIQUENT TOUT EFFET NON SOUHAITE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.**

9. GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT

En cas de grossesse, il est préférable de ne pas utiliser ce médicament.

Allaitement : ce médicament est à éviter pendant l'allaitement.

D'UNE FACON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.

11. LES EFFETS POSSIBLES DU TRAITEMENT SUR LA CAPACITE A CONDUIRE UN VEHICULE OU A UTILISER CERTAINES MACHINES

Sans objet.

12. SYMPTOMES ET CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

Sans objet.

13. CONDUITE A TENIR EN CAS D'OMISSION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES

Sans objet.

14. MENTION, SI NECESSAIRE, D'UN RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

- Conditions de prescription et de délivrance
 - Précautions particulières de conservation
 - Tenir hors de la portée des enfants
 - Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte
 - Nom et adresse du fabricant, quant celui-ci n'est pas le titulaire de l'AMM au Maroc
- Sans objet

- Nom et adresse de l'EPI Titulaire de l'AMM au Maroc
SYNTHEMEDIC
20-22, Rue Zoubeyr Ibnou Al Aouam
Roches Noires
20300 Casablanca
Maroc

- la dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le : 03/2015

352125-06



Gélule
Voie orale

Relaxium

B6

Deva
Pharmaceutique

1 gélule par jour

LOT: 200137
DLUO: 04/2023
87,00DH

VOIE ORALE
30 Gélules

Deva Pharmaceutique
Pharmacien Responsable

FORME ET PRESENTATIONS

Relaxium B6 150 : Gélule. Boite de 20 et 60
Relaxium B6 300 : Gélule. Boite de 15 et 30
Relaxium B6 375 : Gélule. Boite de 30 et 60

PROPRIETES

Relaxium B6 contient du magnésium et de la vitamine B6.

Le magnésium intervient dans le fonctionnement neuromusculaire. Son déficit peut causer nervosité, irritabilité, fatigabilité, crampes musculaires ainsi que les difficultés d'endormissement et de concentration, notamment en cas de surmenage.

La vitamine B6 complète l'activité relaxante et équilibrante du magnésium.

VOIE D'ADMINISTRATION ET UTILISATIONS

Voie orale

Relaxium B6 150

Prendre 2 gélules par jour à avaler avec un grand verre d'eau, en complément d'une alimentation variée et équilibrée.

Relaxium B6 300

Prendre 1 gélule par jour à avaler avec un grand verre d'eau, en complément d'une alimentation variée et équilibrée.

Relaxium B6 375

Prendre 1 gélule par jour à avaler avec un grand verre d'eau, en complément d'une alimentation variée et équilibrée.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

D'une façon générale, il convient au cours de la grossesse et de l'allaitement de toujours demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant d'utiliser un produit.

PRECAUTIONS D'EMPLOI

Afin d'éviter d'éventuelles interactions nocives entre plusieurs substances, signaler à votre médecin ou à votre pharmacien tout traitement en cours.

Ne pas dépasser la dose recommandée.

Garder hors de portée des enfants.

A conserver dans un endroit sec et frais.

Relaxium B6 150 / Autorisation ministère de la santé n° : DA20181805321DMP/20UCAV1

Relaxium B6 300 / Autorisation ministère de la santé n° : DA20181805322DMP/20UCAV1

Relaxium B6 375 / Autorisation ministère de la santé n° : DA20191812093DMP/20UCAV1

Deva
Pharmaceutique

148 047 - Zone Industrielle Tréville - Quimper

Nom: MESSAOUDI HALIMA SAADIA

Date de naissance: 01/04/1946

Sexe: Féminin

Poids: -

Taille: -

Identifiant: MESSAOUDI

Médecin: cardio DR ELKIFANI AHMED

Raison sociale:

Téléphone: 0522987237

Temps d'enregistrement: 07/08/2020 10:23:14

1/1

25 mm/s
10 mm/mV

┌ : Arrêt ┐ : Marche ┘ : Marche HR: 77 bpm

0 sec. - 8 sec.



Dr. A. Elkifani
ECG Normal

Dr. A. ELKIFANI
CARDIOLOGUE
82, Rue Soumaya - Casablanca
Tél: 0522 98 72 37 / 0661 18 75 82
ICE: 001748483000083

HR = 250 / 80