

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.

Prothèse :

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° P19-0035643

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 365

Société :

39839

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☒ Autre

Nom & Prénom :

Date de naissance :

Adresse :

Tél. :

0845929434 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation :

Nom et prénom du malade :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

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 :


Le : 31 / 08 / 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
31/08/2020	E		250.00	
12/09/2020	C2		250.00	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	31/08/2020	387,40 DHS
	12/09/2020	188,00 DHS

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	31/08/2020	2	250.00

AUXILIAIRES MEDICAUX

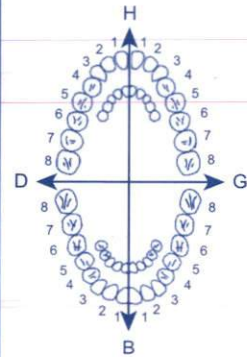
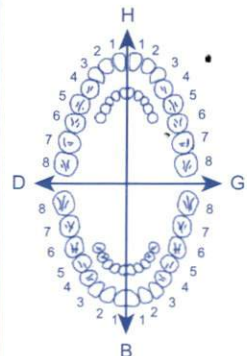
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient														
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>													
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>													
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>													
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>													
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																
	<table border="1"> <tr> <td>H</td> <td>H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td>B</td> <td>B</td> </tr> </table>		H	H	25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B	B	COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H	H															
	25533412	21433552															
	00000000	00000000															
	D	G															
	00000000	00000000															
	35533411	11433553															
	B	B															
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
			DATE DU DEVIS <input type="text"/>														
		DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

الدكتور حافظ عبد الحكيم

جراحة العظام و المفاصل

جراحة الروماتيزم

الجراحة المجهرية

جراحة اليد

أمراض وجراحة الركبة

أمراض العمود الفقري

الطب الرياضى

Casablanca le

12/9/2020

Fikri Fatima

Case 1 Revolving

maghet 38/

108.65

on the line

1971

82-2 3/

1 box 20

1 setul 2x/1x

468

facty

1

Docteur Hafid Abdelhakim
Chirurgie Orthopédique et Traumatologie Sportive
Chirurgie Rhumatismale et Chirurgie de la Main
Hôpitaux de la Colonie Fédérale
0546 61 22 22

Docteur Hafid Abdelhakim

Chirurgie Orthopédique et Traumatologique
Chirurgie Rhumatismale
Chirurgie Arthroscopique (DIU Toulouse)
Chirurgie de la Main
Maladies et Chirurgies du Genou
Maladies de la Colonne Vertébrale
Traumatologie du Sport

الدكتور حافظ عبد الحكيم

جراحة العظام و المفاصل
جراحة الروماتيزم
الجراحة المجهرية
جراحة اليد
أمراض و جراحة الركبة
أمراض العمود الفقري
الطب الرياضي

Casablanca le :

31/8/2020

Fikri Fatima

52,10

Relaxol

89,00

Kelbucine

56,60

Drinking Blood

56,30 x 2
= 112,60

82,10

387,40

Cine 2000

Racine 1000

RESODYL®

Crème de massage à base de réséda

Formes et Présentations :

Crème en tube de 60 ml

Composition :

Urtica Dioica Leaf Extract, Reseda Luthea Flower And Leaf Extract, Cetearyl Alcohol, Stearic Acid, Steareth20, Glycerin, Olea Europaea Oil, Argania Spinosa Kernel Oil, Eucalyptus Globulus Leaf Oil, Rosmarinus Officinalis Leaf Oil, Zingiber Officinalis Roots Extract Officinalis, Mentha Piperita Oil, Methyl Salicylate, Tocopheryl Acetate, Sodium Benzoate, Potassium Sorbate.

Propriétés :

RESODYL est recommandé comme crème de massage en cas des pathologies douloureuses ostéoarticulaires, des douleurs dorsolombaires de type rhumatismales, les rhumatismes inflammatoires, les claquages, ecchymoses, tendinites, synovites...

Mode d'emploi :

Appliquer RESODYL par massages doux. Il est conseillé de procéder à trois application par jour pendant une à trois semaines.

Précaution d'emploi :

Eviter tout contact avec les yeux et les muqueuses.

Ne pas appliquer sur les plaies.

Ne pas utiliser chez les enfants de moins de 12 ans.

Se laver les mains après application.

Produit des labor

73-74, Rue n°2, Zone Industrielle

www.pmpbiopharmed.com

LOT: 0103
PER: 04-23
PPC: 60.00 DH

ISOX[®] 100 mg et 200 mg

Boîtes de 10 et 20 Gélules

Célécoxib

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.
- 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 votre pharmacien.

1 - DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT :

Isox 100 mg

isox 200 mg

2 - COMPOSITION DU MÉDICAMENT :

La substance active est : célécoxib

Les autres composants sont : Croscarmellose sodique, lactose monohydrate, povidone K30, laurylsulfate de sodium, stéarate de magnésium.

Forme pharmaceutique :

Plaque(s) thermoformée(s) contenant 10 et 20 gélules.

Liste des excipients à effet notoire : Lactose

3 - CLASSE PHARMACO THÉRAPEUTIQUE :

Anti-inflammatoires non stéroïdiens (COX-2) inhibiteurs code ATC : M01AH01.

4 - INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :

Isxol est utilisé chez l'adulte pour soulager les signes et symptômes de l'arthrose, de la polyarthrite rhumatoïde et de la spondylarthrite ankylosante. Isxol appartient à la classe des médicaments appelée les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) et plus spécifiquement au sous-groupe des (COX-2) inhibiteurs. Votre corps produit des prostaglandines qui peuvent causer une douleur et une inflammation. Dans le cas de maladies telles que l'arthrose et la polyarthrite rhumatoïde, votre corps en produit plus. Isxol agit en diminuant la production de prostaglandines et ainsi diminue la douleur et l'inflammation. Vous devez vous attendre à ce que le médicament commence à agir dans les heures qui suivent la première prise, mais il se peut qu'il faille attendre quelques jours de traitement pour obtenir un effet complet.

5 - POSOLOGIE :

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

Si vous pensez ou sentez que vous, parlez-en à votre médecin

Votre médecin vous informe

d'effets indésirables liés à la dose et la durée de traitement

pour soulager votre douleur
temps nécessaire à cont

Mode et/ou voie(s) d'ad-
d'administration :

Les gélules de Isox doivent être prises à n'importe quel moment de la journée, avec ou sans repas. Cependant, il est recommandé de prendre les gélules au même moment de la journée.

On ne sait pas si Esoméprazole passe dans le lait maternel ; en conséquence, vous ne devez pas utiliser RACIPER® 20 mg et 40 mg, ~~car elles~~



Raciper®

20mg et 40mg

Comprimés gastro-résistants en boîtes de 7, 14 et 28

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

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

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez 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. COMPOSITION DU MEDICAMENT

Chaque comprimé gastro-résistant contient 20mg ou 40mg de substance active : Esoméprazole (sous forme d'Esoméprazole magnésium).

Esoméprazole (sous forme d'Esoméprazole Natrium)
Les autres composants sont : Sphères de sucre, Hydroxypropylcellulose (HPC-L),
Macrogol 400, Talc purifié,
Croscopolone (PPXL-10), Povidone (PVP K-30), Macrogol 400, Talc purifié,
Hydromellose phthalate (HP-55S), Hydromellose phthalate (HP-50), Diéthylphthalate,
Macrogol 6000, Cellulose microcristalline PH101, Cellulose microcristalline PH112,
Croscopolone (PPXL), Fumarate de sodium stéaryle, Opadry 3086651 marron
Macrogol 4000, Alcool isopropylique, Acétone, Chlorure de méthyllène, Eau purifiée.
Liste des excipients à effet notoire : saccharose (sphères de sucre).

2. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

RACIPER® contient une substance active appelée ésomeprazole. C'est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

3. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

RACIPER® 20 mg, comprimés gastro-résistants sont utilisés dans le traitement des maladies suivantes:

Adultes et jeunes gens âgés de 12 ans et plus

Adultes et jeunes gens âgés de 12 ans et plus
Le reflux gastro-œsophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage et entraîne une inflammation et des brûlures,
L'ulcère de l'estomac ou du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée Helicobacter pylori. Si vous êtes dans cette situation votre médecin pourra vous prescrire des antibiotiques pour traiter l'infection et permettre à l'ulcère de cicatriser.

Adultes

- Troubles rénaux sévères.

- Gonflement des seins chez l'homme

Effets indésirables de fréquence indéterminée (ne peut pas être estimée à partir des données disponibles).

Données disponibles
Si vous prenez RACIPER® 20 mg et 40 mg, comprimés gastro-résistants pendant plus de trois mois, il est possible que le taux de magnésium dans votre sang diminue. De faibles taux de magnésium peuvent se traduire par une fatigue, des contractions musculaires involontaires, une désorientation, des convulsions, des sensations vertigineuses, une accélération du rythme cardiaque. Si vous présentez l'un de ces symptômes, veuillez en informer immédiatement votre médecin. De faibles taux de magnésium peuvent également entraîner une diminution des taux de potassium ou de calcium dans le sang. Votre médecin pourra décider d'effectuer des examens sanguins réguliers pour surveiller votre taux de magnésium.

- Inflammation de l'intestin (entraînant des diarrhées)

RACIPER® peut dans de très rares cas affecter les globules blancs entraînant un déficit immunitaire. Vous devez consulter votre médecin dès que possible si vous avez une infection avec des symptômes tels que de la fièvre avec une fatigue générale très importante, ou de la fièvre avec des symptômes d'infection locale tels que des douleurs dans le cou, la gorge, la bouche, ou des difficultés à uriner. Si vous avez ces symptômes, un déficit de globules blancs (agranulocytose) pourra être éliminé par un test sanguin. Il est important de toujours donner des informations sur vos médicaments dans ce cas.

Ne soyez pas inquiet par cette liste d'effets indésirables possibles, vous pouvez n'en avoir aucun.

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

7. MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Faites attention avec RACIPER® 20 mg et 40mg, comprimés gastro-résistants

• Si vous avez des problèmes hépatiques sévères.

- Si vous avez des problèmes rénaux sévères

Parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien avant toute administration de RACIPER® 20 mg et 40 mg, comprimés gastro-résistants.

RACIPER® 20 mg et 40 mg, comprimés gastro-résistants, peuvent masquer des symptômes d'autres maladies. Si vous devez informer

vous devez informer le

• Vous perdez du poids

• Vous avez des douleurs

· Vous vomissez de l

Vous avez des selles

En cas de prescripca

devez contacter vo

La prise d'un inhibiteur

comprimés gastro-résistants

légèrement augmenter

710-700-0000

(qui peuvent augmenter)

1947-1948

PPV: 46DH00

PPV :

LOT :

EXP :

56,30 DH
20014/B
04/2022

D-CURE* AMPOULE



6 118001 320089



1



2



3

PPV :

LOT :

EXP :

56,30 DH
20014/B
04/2022

D-CURE* AMPOULE



6 118001 320089



1



2



3

CELEBREX® gélule

200 mg

Lot.

Exp.

P.P.V.

09366088/7

LISEZ ATTENTIVEMENT L'ÉTiquette

Elle contient des informations importantes sur l'usage de votre médicament. Lisez attentivement les informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Si vous avez le moindre doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ne prenez jamais à votre compte la décision de ne pas prendre votre médicament, même en cas de doute. Si vous avez le moindre doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

CELEBREX 100 mg, gélule

La substance active est le célécoxib.

Les autres composants sont : la lactose monohydraté, laurylsulfate de sodium, le magnésium.

Enveloppe de la gélule : gélatine, dioxyde de titane (E171), encre contenant du fer (E172).

CELEBREX 200 mg, gélule

La substance active est le célécoxib (200 mg).

Les autres composants sont : lactose monohydraté, laurylsulfate de sodium, le magnésium.

Enveloppe de la gélule : gélatine, dioxyde de titane (E171), encre contenant du fer (E172).

DANS QUEL CAS UTILISER CELEBREX ?

Ce médicament se présente sous forme de gélule. Boîte de 10 gélules ou 20 gélules.

Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien (AINS). Par son mécanisme d'action, il fait partie des AINS inhibiteurs sélectifs de la cyclo-oxygénase-2 (COX-2). Il est indiqué, chez l'adulte (plus de 15 ans), pour soulager les signes et symptômes de l'arthrose et les signes et symptômes de la polyarthrite rhumatoïde, il est également indiqué dans le traitement des signes et symptômes de la spondylarthrite ankylosante.

NE PAS PRENDRE CELEBREX DANS LES CAS SUIVANTS :

antécédent d'allergie à l'un des constituants de ce médicament ou aux sulfamides, ulcère gastro-duodénal en cours, hémorragie gastro-intestinale, maladies inflammatoires de l'intestin, maladie grave du cœur, maladie grave du foie, maladie grave du rein, antécédents d'asthme ou d'allergie (rhinite, polypes dans le nez, brusque gonflement du visage et du cou, urticaire ou autres réactions allergiques) déclenchés par la prise d'aspirine ou d'anti-inflammatoires non stéroïdiens, y compris les inhibiteurs de la COX-2, grossesse ou femme susceptible d'être enceinte, en l'absence d'une contraception efficace (cf. chapitre "Grossesse -Allaitement"), allaitement. Le Celebrex est contre-indiqué chez les patients présentant une maladie cardiaque (telle qu'une angine de poitrine, un infarctus du myocarde ou une insuffisance cardiaque) ou une maladie cérébro-vasculaire (antécédent d'accident vasculaire cérébral ou d'accident ischémique transitoire).

PRENDRE DES PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES AVEC CELEBREX :

Ce médicament est réservé à l'adulte (plus de 15 ans).

Le Celebrex® doit être utilisé avec prudence par les patients présentant des facteurs de risque cardiovasculaire, tel qu'une hypertension, un taux de cholestérol élevé, un diabète ou un tabagisme.

AVANT LE TRAITEMENT, PRÉVENIR VOTRE MÉDECIN : en cas d'antécédents digestifs (oesophagite, gastrite, ulcère de l'estomac ou de l'intestin ancien ou hémorragie digestive), en cas de maladie du cœur, du foie ou du rein, d'hypertension artérielle, d'œdème, de traitement par diurétique, en cas de traitement anti-agrégant plaquettaire ou anticoagulant concomitant (ex : aspirine à faible dose, warfarine, anticoagulants oraux), en cas d'infection, en cas d'intolérance au lactose [galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares)], en raison de la présence de lactose. En fonction de ces différents cas, votre médecin pourra être amené à vous suivre régulièrement et/ou à adapter, si nécessaire, la posologie de votre médicament. Il en est de même en fonction de votre âge.

AU COURS DU TRAITEMENT, ARRÊTER CELEBREX ET CONTACTER IMMÉDIATEMENT UN MÉDECIN OU UN SERVICE MÉDICAL D'URGENCE en cas : d'hémorragie gastro-intestinale (rejet de sang par la bouche, présence de sang dans les selles ou coloration noire des selles), de symptômes pouvant évoquer une réaction allergique sévère telle que crise d'asthme, gêne respiratoire, brusque réaction du visage et du cou ou toute réaction cutanée, de maladie cardiaque dont les symptômes semblent s'aggraver (essoufflement, douleurs thoraciques ou augmentation des œdèmes). Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien : le célécoxib. Vous devez éviter de prendre en même temps que ce médicament d'autres médicaments contenant des anti-inflammatoires non stéroïdiens (y compris les médicaments contenant du célécoxib) et/ou de l'aspirine (sauf à dose anti-agrégante plaquettaire). Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer de l'absence d'anti-inflammatoires non stéroïdiens et/ou d'aspirine.

GROSSESSE - ALLAITEMENT :

Grossesse

L'utilisation de ce médicament est CONTRE-INDIQUÉE pendant la grossesse et pour les femmes susceptibles d'être enceintes (absence de contraception efficace). Les effets de ce médicament, notamment à partir du 3ème trimestre de la grossesse, peuvent avoir des conséquences graves sur votre enfant, sur un plan cardio-pulmonaire et rénal, et cela, même avec une seule prise. Si vous découvrez



Relaxol® 500mg /2mg

Paracétamol/ thiocolchicoside

comprimé

SANOFI

Ce médicament
l'identical
pouvez y
en fin de n

LOT : 20E010
PER.: 12 2022

RELAXOL 500MG/2MG
CP 620



il permettra
sécurité. Vous
observez. Voir

P.P.V : 53DH10



nt de prendre

**Veillez
ce médi**

• Gardez
toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à
votre médecin ou à votre pharmacien. • Ce médicament vous a été
personnellement prescrit. Ne le donnez 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 Relaxol ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament est indiqué dans le traitement d'appoint des contractures
musculaires douloureuses en rhumatologie chez les adultes et les adolescents à
partir de 16 ans.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE Relaxol ?

Ne prenez jamais RELAXOL dans les cas suivants : • Si vous êtes allergique au
thiocolchicoside et/ou au paracétamol ou à l'un des autres composants contenus
dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6). • Si vous êtes enceinte,
pourriez tomber enceinte ou pensez que vous pourriez être enceinte. • Si vous
êtes une femme en âge d'avoir des enfants n'utilisant pas de contraception. • Si
vous allaitez

• Insuffisance hépatocellulaire ou si vous avez une maladie grave du foie. •
Enfants de moins de 16 ans.

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

Faites attention avec RELAXOL :

Mises en garde spéciales : Utiliser avec précaution en cas d'antécédents
d'épilepsie ou de convulsions. La survenue de crise convulsive impose l'arrêt du
traitement.

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez
immédiatement votre médecin.

**Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en
contiennent. Vérifiez que vous ne prenez pas d'autres médicaments
contenant du paracétamol, y compris si ce sont des médicaments obtenus
sans prescription.**

**Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne
recommandée (voir rubrique « Posologie »).**

Précautions d'emploi : En cas de diarrhée, prévenez votre médecin qui pourra
éventuellement réajuster la posologie.

En cas de douleurs d'estomac, de nausées, de vomissements, prévenez votre
médecin.

Respectez rigoureusement les doses et la durée du traitement décrites à la
rubrique 3. Vous ne devez pas utiliser ce médicament à une dose plus élevée (soit

8 comprimés de Relaxol) ou pour un
que les produits formés dans v
thiocolchicoside à des doses élevées
cellules (nombre anormal de chro
d'études chez l'animal et d'études
lésions cellulaires est un facteur de
masculine et peut-être dangereux
médecin si vous avez plus de questi
Votre médecin vous renseignera
contraception efficace et sur les risq
La durée du traitement est limitée à
Avant de débuter un traitement par
pas d'autres médicaments contenant
La prise de paracétamol peut entraîn
Prévenez votre médecin : • Si vous
maladie du foie ou maladie grave
l'alcool ou que vous avez arrêté de b
de déshydratation. • Si vous souffrez
vous êtes en période de jeûne, si vou
si vous avez plus de 75 ans ou si vou
des maladies de longue durée, si v
hépatite virale chronique, si vous sou
héréditaire caractérisée notamment
encore si vous êtes atteints de la mal
à une augmentation du taux de bilir
La consommation de boissons alcool
En cas de sevrage récent d'un alcoolis
est majoré.

En cas d'hépatite virale aiguë, arrêtez
En cas de problème de nutrition (n
comprimé doit être utilisé avec préca
Enfants et adolescents : N'administ
adolescents âgés de moins de 16 ans
EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER À
VOTRE PHARMACIEN.

Prise ou utilisation d'autres mé
médicament si votre médecin vous p
le sang ou un dosage de la glycémie.
Ne prenez pas d'autres médicaments
un surdosage.

Si vous suivez un traitement anticoag
la prise de paracétamol aux doses n
nécessite une surveillance renforcée
de l'INR. Dans ce cas, consultez votre
L'efficacité du paracétamol peut être
résines chélatrices – médicament qu
(respectez un intervalle de plus de 2
Si vous recevez en même temps
flucloxacilline (un antibiotique). •
métabolique (sang trop acide à l'o
respiratoire).

La toxicité du paracétamol peut être
• Des médicaments potentiellement
favorisent la production du métab
médicaments antiépileptiques (ph
topiramate). • De la rifampicine (un
Informez votre médecin ou pharmac
pourriez prendre tout autre médicam
Relaxol peut augmenter la toxicité du
Grossesse, allaitement et fertilité

Ne prenez pas ce médicament :

PRINCI-B FORT®

Vit B1, Vit B6, Vit B12
Boîte de 30 comprimés enrobés

Pour les médicaments non soumis à prescription médicale :

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

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les recommandations de votre médecin ou votre pharmacien.

- Garder cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.

- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin.

- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucun effet.

- Si un effet indésirable non mentionné dans cette notice.

1. Que contient cette notice ?
2. Qu'est-ce que PRINCI-B FORT et dans quel cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre PRINCI-B FORT ?
4. Comment prendre PRINCI-B FORT, comprimé enrobé ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver PRINCI-B FORT, comprimé enrobé ?
7. Informations supplémentaires.

1. Qu'est-ce que PRINCI-B FORT et dans quel cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique :

Vitamines (A : Appareil digestif et métabolisme).

Code ATC : (Vit B1 : A11DA01), (Vit B6 : A11HA02), (Vit B12 : B03BA01)

Indications thérapeutiques :

Ce médicament est indiqué en cas de :

- Prophylaxie et traitement des états de carence nutritionnelle en vitamines.
- Traitement des algies à composante neurologique et neuromusculaire.
- Asthénie

groupe, notamment des carences induites par l'alcoolisme chronique

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE PRINCI-B FORT ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Contre-indications :

Ne prenez jamais PRINCI-B FORT, comprimé enrobé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité à l'un des constituants du comprimé.
- En association avec la Lévodopa.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Faites attentions avec PRINCI-B FORT, comprimé enrobé :

Ce médicament ne doit pas être utilisé de façon prolongée.

Ne pas associer la pyridoxine (Vitamine B6) à celle-ci est associée à un inhibiteur de la dopa décarboxylase.

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

Interactions avec d'autres médicaments :

Prise ou l'utilisation d'autres médicaments :

Ce médicament est contre-indiqué en association avec la lévodopa.

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.

Interactions avec les aliments et les boissons :

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Grossesse :

Il est déconseillé de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

8210

Raciper®

Esoméprazole magnésium

20mg et 40mg

PPV: 821

istants en boîtes de 7, 14 et 28

Veuillez lire attentivement la notice de cette notice avant de prendre ce

Général, vous pourriez avoir besoin de la relire.

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez 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. COMPOSITION DU MEDICAMENT

Chaque comprimé gastro-résistant contient 20mg ou 40mg de substance active : Esoméprazole (sous forme d'Esoméprazole magnésium).

Les autres composants sont : Sphères de sucre, Hydroxypropylcellulose (HPC-L), Crospovidone (PPXL-10), Povidone (PVP K -30), Macrogol 400, Talc purifié, Hypromellose phthalate (HP-55S), Hypromellose phthalate (HP-50), Diethylphthalate, Macrogol 6000, Cellulose microcristalline PH101, Cellulose microcristalline PH112, Crospovidone (PPXL), Fumarate de sodium stéaryle, Opadry 03B86651 marron, Macrogol 4000, Alcool isopropylique, Acétone, Chlorure de méthylène, Eau purifiée.

Liste des excipients à effet notoire : saccharose (sphères de sucre).

2. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

RACIPER® contient une substance active appelée esoméprazole. C'est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

3. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

RACIPER® 20 mg, comprimés gastro-résistants sont utilisés dans le traitement des maladies suivantes:

Adultes et jeunes gens âgés de 12 ans et plus

· Le reflux gastro-œsophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures,

· L'ulcère de l'estomac ou du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Si vous êtes dans cette situation votre médecin pourra également vous prescrire des antibiotiques pour traiter l'infection et permettre à l'ulcère de cicatriser,

· Troubles rénaux sévères.

· Gonflement des seins chez l'homme.

Effets indésirables de fréquence indéterminée (ne peut pas être estimée à partir des données disponibles).

· Si vous prenez RACIPER® 20 mg et 40mg, comprimés gastro-résistants pendant plus de trois mois, il est possible que le taux de magnésium dans votre sang diminue. De faibles taux de magnésium peuvent se traduire par une fatigue, des contractions musculaires involontaires, une désorientation, des convulsions, des sensations vertigineuses, une accélération du rythme cardiaque. Si vous présentez l'un de ces symptômes, veuillez en informer immédiatement votre médecin. De faibles taux de magnésium peuvent également entraîner une diminution des taux de potassium ou de calcium dans le sang. Votre médecin pourra décider d'effectuer des examens sanguins réguliers pour surveiller votre taux de magnésium.

· Inflammation de l'intestin (entraînant des diarrhées)

RACIPER® peut dans de très rares cas affecter les globules blancs entraînant un déficit immunitaire. Vous devez consulter votre médecin dès que possible si vous avez une infection avec des symptômes tels que de la fièvre avec une fatigue générale très importante, ou de la fièvre avec des symptômes d'infection locale tels que des douleurs dans le cou, la gorge, la bouche, ou des difficultés à uriner. Si vous avez ces symptômes, un déficit de globules blancs (agranulocytose) pourra être éliminé par un test sanguin. Il est important que vous donniez des informations sur vos médicaments dans ce cas.

Ne soyez pas inquiet par cette liste d'effets indésirables possibles, vous pouvez n'en avoir aucun.

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

7. MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Faites attention avec RACIPER® 20 mg et 40mg, comprimés gastro-résistants

· Si vous avez des problèmes hépatiques sévères.

· Si vous avez des problèmes rénaux sévères.

Parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien avant toute administration de RACIPER® 20 mg et 40mg, comprimés gastro-résistants.

RACIPER® 20 mg et 40mg, comprimés gastro-résistants peuvent masquer des symptômes d'autres maladies. Si vous prenez RACIPER® 20 mg et 40mg, comprimés gastro-résistants, vous devez informer immédiatement votre médecin si :

· Vous perdez du poids sans raison et vous avez des problèmes pour avaler,

· Vous avez des douleurs à l'estomac ou une indigestion,

· Vous vomissez de la nourriture ou du sang,

· Vous avez des selles noires teintées de sang.

En cas de prescription d'un traitement « à la demande » en fonction des besoins, vous devez contacter votre médecin si les symptômes persistent ou se modifient.

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons tel que RACIPER® 20 mg et 40mg, comprimés gastro-résistants, en particulier sur une période supérieure à un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la hanche, du poignet ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez d'ostéoporose ou si vous prenez des corticoïdes.

Docteur Hafid Abdelhakim

Chirurgie Orthopédique et Traumatologique
Chirurgie Rhumatismale
Chirurgie Arthroscopique (DIU Toulouse)
Chirurgie de la Main
Maladies et Chirurgies du Genou
Maladies de la Colonne Vertébrale
Traumatologie du Sport

الدكتور حافظ عبد الحكيم

جراحة العظام و المفاصل
جراحة الروماتيزم
الجراحة المجهرية
جراحة اليد
أمراض و جراحة الركبة
أمراض العمود الفقري
الطب الرياضي

Casablanca le : 31/08/2020

Facture : N°

404/2020

FIKRI

FATIHA

Rx Épaule D⁺ face

250,00 DH

Docteur Hafid Abdelhakim
Chirurgie Orthopédique et Traumatologique
Chirurgie Rhumatismale - Chirurgie de la M
Maladies de la Colonne Vertébrale
0545 09 00 00

Docteur Hafid Abdelhakim

Chirurgie Orthopédique et Traumatologie
Chirurgie Rhumatismale
Chirurgie Arthroscopique (DIU Toulouse)
Chirurgie de la Main
Maladies et Chirurgies du Genou
Maladies de la Colonne Vertébrale
Traumatologie du Sport

الدكتور حافظ عبد الحكيم

جراحة العظام و المفاصل
جراحة الروماتيزم
الجراحة المجهرية
جراحة اليد
أمراض و جراحة الركبة
أمراض العمود الفقري
الطب الرياضي

Casablanca le : 31.08.2020

Compte rendu Radiographique

Nom : FIKRI

Prénom : FATIMA

Incidence : R x Épaule D^e face

Interpretation :

Scapula - humerus
D'insertion

~~Docteur Hafid Abdelhakim
Chirurgie Orthopédique et Traumatologie
Chirurgie Rhumatismale - Chirurgie de la
Maladies de la Colonne Vertébrale~~

1