

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.

Biologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

- L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

- La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.

Adresses Mails utiles

- Réclamation : contact@mupras.com
- 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- 0042913

ND: 41613

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0350 Société : RAM
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : LOUZ, Mohamed
 Date de naissance : 01/09/1941
 Adresse : 21/23 HAYEL HANA Rue 35 CASA
 Tél. : 0669907636 Total des frais engagés : 21150 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :


 Date de consultation : 46/09/20
 Nom et prénom du malade : ZOHA Khedija ép LOUZ Age:
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : Cancer de l'endomètre
 En cas d'accident préciser les causes et circonstances :
 Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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


Fait à : CASA Le : 10/09/2022
 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 Praticien attestant le détail des Actes
16/09/2020	e		150,00	
23/09/2020	e		6	


EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	16.09.20	306,60
	23.09.20	304,90

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Technicien et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	16.09.2020	230	300,00

AUXILIAIRES MEDICAUX

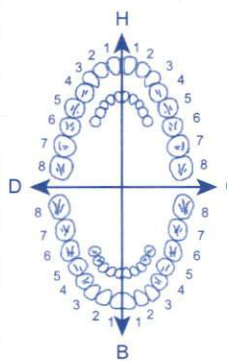
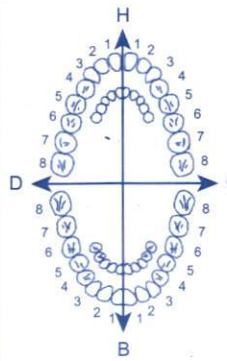
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	
	23/09/20					150,00

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 de

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 H 25533412 21433552 00000000 00000000 D 00000000 G 00000000 35533411 11433553 B		COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>	
	(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

Docteur Mohamed
Docteur en Médecine



REV.: 2019/10/A

الدكتور محمد عتيق
دكتور في الطب

le 16/09/20

- الطب العام
- حائز على شهادة الطب الرياضي
- الحماية - التغذية الرياضية
- الطب الفيزيائي - الترويض الطبي
- الطب الطبيعي
- حائز على شهادة الخبرة الطبية
- والتعويض القانوني للضرر الجسدي
- خبير قضائي محلف لدى المحاكم

- Médecine Générale
- Diplômé en Médecine de Sport Nutrition Diététique Sportive
- Kinésithérapie Rééducation
- Médecine Naturelle
- Diplômé en Expertise Médicale et Réparation Juridique du dommage Corporel
- Expert Judiciaire Assermenté auprès des Tribunaux

17 me Louizi Khedifa
(JIBRA Khedifa)
13.20 1° Alogik 4 n° 1
- 3x11' apr
43.30 2° Aloxia 15 n° 1
- 145' u mi all
198.00 3° (SV) Nociceptol 2 n° 1
1anb'at 2x1
51.56 4° (CP) Deflectocort 665 PM
- 4° - 1 n° 1
2nd natm 18/2

306,60

Docteur Mohamed AATIK
Médecin du Sport
Naturopathe
Expert assermenté
Tél: 0522 21 85 11 / 0612 06 84 78

حي مولاي عبدالله، شارع الخليل، الزنقة 132، رقم 05 22 50 84 03 - عين الشق
20480 - الدار البيضاء - الهاتف : 05 22 21 85 11 - الفاكس : 05 22 50 84 03

Hay My Abdellah, Bd. Al Khalil, Rue 132 N° 6 - Ain Chock
20480 - Casablanca - Tél. : 05 22 21 85 11 - Fax : 05 22 50 84 03



ALGIK®

Paracétamol + Caféine Comprimés

COMPOSITION

• Paracétamol (DCI)	500 mg
• Caféine	50 mg

Excipients : q.s.

FORME ET PRESENTATION

Comprimés : Etui de 16 comprimés

CLASSE PHARMACO - THERAPEUTIQUE

- Paracétamol : antalgique et antipyrétique.
- Caféine : stimulant du système central.

NOM ET ADRESSE DE L'EXPLOITANT

Laboratoires AFRIC - PHAR

Zone Industrielle, Ouest A  n Harrouda,
Route Régionale N   322 (ex R.S 111)
Km 12.400 - A  n Harrouda 28 630 Mohammedia - Maroc.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Traitement symptomatique des :

- affections douloureuses : céphalées, migraines, douleurs dentaires, névralgies, douleurs musculaires, douleurs postopératoires et traumatiques, dysménorrhée.
-   tats fébriles (en cas de grippe).

CONTRE - INDICATIONS

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité au paracétamol.
- Insuffisance hépatocellulaire grave.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

MISES EN GARDE

L'attention des sportifs est attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif (Caféine) pouvant induire une réaction positive lors des contrôles antidopage.

Cependant, la dose de caféine reconnue comme dopante de 12 μ g/ml d'urine, ne peut être atteinte par la prise d'ALGIK 500 mg aux posologies recommandées.

Seule, l'absorption simultanée de médicaments ou de boissons (café, thé, en quantités relativement importantes) contenant également de la caféine, pourrait induire un test positif.

PRECAUTIONS D'EMPLOI

Utiliser ce médicament avec précaution en cas de :

- Insuffisance hépatique légère, d'alcoolisme chronique.
- Administration concomitante de médicaments hépatotoxiques.
- Atteinte rénale sévère (risques d'effets secondaires rénaux lors de l'usage chronique de doses élevées)

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

Lié au paracétamol

La prise de paracétamol peut fausser le dosage de l'acide urique sanguin par la méthode de l'acide phosphotungstique et le dosage de la glycémie par la méthode à la glucose-oxydase-peroxydase.

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, il faut signaler systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse :

- Chez l'animal : Il n'existe pas d'étude de t  ratog  nese.

- Chez la femme :

- premier trimestre : une étude épidémiologique prospective, portant sur quelques centaines de femmes n'a pas mis en évidence d'effet tératogène.

LOT:19C097 EXP:12/22
PPV:13DH20

ALOXIA® 7,5 mg, comprimé et 15 mg, comprimé sécable Méloxicam

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez 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.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ALOXIA, COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ALOXIA, COMPRIMÉ ?
3. COMMENT PRENDRE ALOXIA, COMPRIMÉ ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ALOXIA, COMPRIMÉ ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE ALOXIA, COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

ALOXIA, comprimé contient une substance active dénommée méloxicam. Le méloxicam appartient à un groupe de médicaments appelés anti-inflammatoires non-stéroïdiens (AINS), qui sont utilisés pour réduire l'inflammation et la douleur dans les articulations et les muscles.

- ALOXIA, comprimé est utilisé dans :
 - le traitement de courte durée des douleurs aiguës d'arthrose,
 - le traitement de longue durée :
 - de la polyarthrite rhumatoïde,
 - de la spondylarthrite ankylosante (également appelée maladie de Bechterew)

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ALOXIA, COMPRIMÉ ?

Ne prenez jamais ALOXIA, comprimé dans les cas suivants :

- pendant le 3^{ème} trimestre de grossesse,
- enfants et adolescents de moins de 16 ans,
- allergie (hypersensibilité) au méloxicam,
- allergie (hypersensibilité) à l'aspirine ou à d'autres médicaments anti-inflammatoires (AINS),
- allergie (hypersensibilité) à l'un des composants de Aloxia (voir rubrique 6 « Informations supplémentaires » pour la liste des autres composants),
- si vous avez présenté l'un des signes suivants après avoir pris de l'aspirine ou d'autres AINS :
 - respiration sifflante, oppression respiratoire, difficulté à respirer (asthme),
 - obstruction nasale due à des petits renflements de la muqueuse nasale (polypes nasaux),
 - éruptions cutanées / urticaire,
 - gonflement soudain des tissus sous la peau et les muqueuses, tel qu'un gonflement autour des yeux, du visage, des lèvres, de la bouche ou de la gorge, rendant éventuellement la respiration difficile (œdème de Quincke),
- si vous avez déjà présenté, après un traitement avec des AINS :
 - un saignement de l'estomac ou des intestins,

- des perforations de l'estomac ou des intestins,
- ulcères ou saignement de l'estomac ou des intestins
- antécédents d'ulcères ou de saignements récurrents de l'estomac ou des intestins (ulcération ou saignement s'étant produit au moins deux fois)
- insuffisance hépatique sévère
- insuffisance rénale sévère non dialysée

LOT 191585
EXP 10/2022
PPV 43.90DH

Mises en garde spéciales

Les médicaments tels que ALOXIA pourraient être associés à une légère augmentation du risque de crise cardiaque (« infarctus du myocarde ») ou d'accident vasculaire cérébral. Le risque est d'autant plus important que les doses utilisées sont élevées et la durée de traitement prolongée.

Ne pas dépasser les doses recommandées ni la durée de traitement (voir rubrique 3 « Comment prendre ALOXIA, comprimé »).

- si vous avez des problèmes cardiaques, si vous avez eu un accident vasculaire cérébral ou si vous pensez avoir des facteurs de risque pour ce type de pathologie, vous devez discuter de votre traitement avec votre médecin ou avec votre pharmacien. Par exemple :
 - si vous avez une pression artérielle élevée (hypertension),
 - si vous avez des taux élevés de sucre dans le sang (diabète),
 - si vous avez un taux élevé de cholestérol dans le sang (hypercholestérolémie),
 - si vous fumez.

Vous devez arrêter le traitement par Aloxia dès la première apparition d'une éruption cutanée, de lésions des tissus mous (lésions des muqueuses), signes de réactions allergiques sévères ou de tout autre signe d'allergie, et prendre contact avec votre médecin.

Arrêtez immédiatement votre traitement avec Aloxia dès que vous remarquez un saignement (donnant une coloration des selles en noir) ou une ulcération de votre appareil digestif (provoquant des douleurs abdominales). ALOXIA ne convient pas au traitement des douleurs aiguës. ALOXIA peut masquer les symptômes d'une infection (par exemple la fièvre). Si vous pensez que vous avez une infection, vous devez consulter votre médecin.

ALOXIA peut entraîner des difficultés pour être enceinte. Vous devez informer votre médecin si vous prévoyez une grossesse, ou si vous rencontrez des difficultés à être enceinte.

Précautions d'emploi

Comme il pourrait être nécessaire d'adapter votre traitement, il est important de demander conseil à votre médecin avant de prendre ALOXIA en cas de :

- antécédent d'inflammation de l'œsophage (œsophagite), d'inflammation de l'estomac (gastrite) ou de toute autre affection du tractus digestif, par exemple recotocite hémorragique, maladie de Crohn,
- pression artérielle élevée (hypertension),
- si vous êtes âgé,
- maladie cardiaque, hépatique ou rénale,
- taux élevés de sucre dans le sang (diabète),
- volume sanguin diminué (hypovolémie), ce qui peut se produire si vous avez perdu beaucoup de sang, si vous avez été brûlé, ou si vous avez subi une opération ou en cas d'apport insuffisant de liquides,

- intolérance à certains sucres diagnostiquée par votre médecin, car ce produit contient du lactose,
 - taux élevés de potassium dans le sang précédemment diagnostiqués par votre médecin.
- Votre médecin devra s'assurer de suivre toute modification de votre état pendant le traitement.

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Étant donné que l'action de ALOXIA peut affecter, ou peut être affectée par d'autres médicaments, veuillez prévenir votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment d'autres médicaments, y compris des médicaments obtenus sans ordonnance.

En particulier, prévenez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez ou si vous avez pris l'un des médicaments suivants :

- autres AINS,
- médicaments utilisés pour prévenir la formation de caillots sanguins (anticoagulants),
- médicaments qui désagrègent les caillots sanguins (thrombolytiques),
- médicaments pour traiter les maladies cardiaques et rénales,
- corticostéroïdes (médicaments utilisés pour réduire l'inflammation et les réactions allergiques),
- ciclosporine – utilisée après les transplantations d'organes, dans des affections cutanées sévères, des pathologies comme la polyarthrite rhumatoïde ou le syndrome néphrotique,
- médicaments diurétiques.

Votre médecin peut être amené à contrôler votre fonction rénale si vous prenez des diurétiques.

- médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle (par exemple les bêta-bloquants),
 - lithium – utilisé pour traiter les troubles de l'humeur,
 - inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine (ISRS) – utilisés dans le traitement de la dépression,
 - méthotrexate – utilisé pour traiter certaines tumeurs ou des affections cutanées sévères incontrôlées et la polyarthrite rhumatoïde active,
 - cholestyramine – utilisée pour faire baisser le cholestérol,
 - si vous êtes une femme qui utilise comme contraceptif un dispositif intra-utérin (DIU), plus connu sous le nom de stérilet.
- EN CAS DE DOUTE, DEMANDEZ À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

Grossesse

En cas de découverte d'une grossesse au cours d'un traitement par ALOXIA, vous devez en informer votre médecin. En cas de nécessité, votre médecin peut être amené à vous prescrire, de façon limitée, ce médicament au cours des 6 premiers mois de votre grossesse.

Au cours des 3 derniers mois de votre grossesse, vous ne devez en aucun cas prendre ALOXIA, car ceci peut entraîner des conséquences graves pour votre enfant, en particulier des effets cardiopulmonaires et rénaux, même avec une seule prise.

Allaitement

La prise de ce produit n'est pas recommandée en cas d'allaitement.

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

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Des troubles visuels, une somnolence, des vertiges (étourdissements) ou d'autres perturbations du système nerveux central peuvent survenir avec ce produit. Dans ce cas ne conduisez pas ou n'utilisez pas de machine.

Informations importantes concernant certains composants de ALOXIA, Comprimé

Ce produit contient du lactose. Si votre médecin vous a signalé que vous présentez une intolérance à certains sucres,

consultez votre médecin avant d'utiliser ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE ALOXIA, COMPRIMÉ ? Posologie/Mode d'administration/ Fréquence d'administration/Durée de traitement

Voie orale.

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien. La dose habituelle est :

Poussées aiguës d'arthrose :

7,5 mg (un comprimé de ALOXIA 7,5 mg ou un demi-comprimé de ALOXIA 15 mg) une fois par jour. Elle peut être augmentée jusqu'à 15 mg (deux comprimés de ALOXIA 7,5 mg ou un comprimé de ALOXIA 15 mg) une fois par jour.

Polyarthrite rhumatoïde et spondylarthrite ankylosante : 15 mg (deux comprimés de ALOXIA 7,5 mg ou un comprimé de ALOXIA 15 mg) une fois par jour. Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé de ALOXIA 7,5 mg ou un demi-comprimé de ALOXIA 15 mg) une fois par jour.

Les comprimés doivent être avalés avec de l'eau, ou un autre liquide, au cours d'un repas.

NE PAS DÉPASSER LA DOSE MAXIMALE DE 15 mg PAR JOUR.

Si l'un des informations énumérées sous le titre « Faites attention avec ALOXIA » s'applique à vous, votre médecin peut limiter la dose à 7,5 mg (un comprimé de ALOXIA 7,5 mg ou un demi-comprimé de ALOXIA 15 mg) une fois par jour.

ALOXIA ne doit pas être administré chez les enfants de moins de 16 ans.

Si vous trouvez que l'effet de ALOXIA est trop fort ou trop faible, ou si après plusieurs jours vous ne sentez aucune amélioration de votre état, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous avez pris plus de ALOXIA, comprimé que vous n'auriez dû :

Si vous avez pris trop de comprimés ou si vous suspectez un surdosage, prenez contact avec votre médecin ou allez immédiatement à l'hôpital le plus proche.

Les symptômes survenant après un surdosage aigu d'AINS sont habituellement limités à :

- une perte d'énergie (léthargie),
- une somnolence,
- une sensation de malaise (nausée) et des vomissements,
- des douleurs dans la région de l'estomac (douleur épigastrique).

Ces symptômes s'améliorent généralement lorsque vous arrêtez de prendre ALOXIA. Vous pouvez souffrir d'hémorragies de l'estomac ou des intestins (saignements gastro-intestinaux).

Une intoxication sévère peut entraîner des effets indésirables graves (voir rubrique 4 « QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ? ») :

- une augmentation de la pression artérielle (hypertension),
- une insuffisance rénale aiguë,
- des troubles de la fonction hépatique (foie),
- une réduction ou un arrêt de la respiration (dépression respiratoire),
- une perte de conscience (coma),
- des convulsions,
- une chute de la pression sanguine (choc cardiovasculaire),
- un arrêt cardiaque,
- des réactions allergiques soudaines (hypersensibilité), incluant :
 - évanouissement,
 - difficultés à respirer,
 - réactions cutanées.

DEFLAZACORTE GT® 6 mg, comprimé sécable **DEFLAZACORTE GT® 30 mg, comprimé sécable**

Lot: PE0581A
Per: 04/2023
PPV: 51DH50



Da

1. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DEFLAZACORTE GT®, comprimé sécable et dans quel cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DEFLAZACORTE GT®, comprimé sécable?
3. Comment prendre DEFLAZACORTE GT®, comprimé sécable?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver DEFLAZACORTE GT®, comprimé sécable?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE DEFLAZACORTE GT®, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?

Classe pharmacothérapeutique

DEFLAZACORTE GT® est un corticostéroïde synthétique qui se différencie de la prednisolone par un noyau oxazoline en C16-C17.

Indications thérapeutiques:

Les indications du déflazacort sont les mêmes que pour d'autres glucocorticoïdes.

Troubles endocriniens:

Insuffisance corticosurrénale primaire ou secondaire (l'hydrocortisone ou la cortisone sont les médicaments de premier choix; vu son effet minéralocorticoïde très faible, le déflazacort devrait être utilisé uniquement en association à un minéralocorticoïde, particulièrement lors du traitement des enfants). Hyperplasie corticosurrénale congénitale.

Affections rhumatismales et collagénoses

Traitement des poussées aiguës et/ou traitement d'entretien de l'arthrite rhumatoïde et de l'arthrite psoriasique lorsque les traitements usuels se sont avérés inefficaces; polymyalgie rhumatismale; rhumatisme articulaire aigu; lupus érythémateux disséminé; dermatomyosite; névralgie; neuropathie; ostéite

utilité de cette notice avant de prendre ce médicament.

z avoir besoin de la relire.

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

inellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui

ient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à

Précautions d'emploi; mises en garde spéciales

Les possibles complications d'un traitement aux glucocorticoïdes dépendent de la posologie utilisée et de la durée du traitement. Les tableaux cliniques ci-après requièrent généralement une prudence particulière avant l'instauration d'un traitement aux glucocorticoïdes:

Affections cardiaques ou insuffisance cardiaque (à l'exception de la cardite rhumatismale aiguë), infarctus du myocarde récent; hypertension; troubles thrombo-emboliques; ostéoporose. Les glucocorticoïdes peuvent provoquer une rétention hydrosodée, ou une augmentation de l'excrétion potassique. Un régime pauvre en sel et une substitution potassique peuvent être nécessaires.

Gastrite ou oesophagite; diverticulite; colite ulcéreuse avec menace de perforation ou d'infection pyogène; anastomoses intestinales récentes. Instabilité émotionnelle ou tendance aux réactions psychotiques; épilepsie. Glaucome.

Hypothyroïdie et cirrhose; en effet, ces affections pourraient renforcer l'action des glucocorticoïdes.

Lors d'un traitement de longue durée, et particulièrement en cas de diabète sucré, le métabolisme du glucose devra être contrôlé régulièrement, car la tolérance au glucose peut être diminuée et une augmentation de la dose des antidiabétiques s'avérer nécessaire.

Durant un traitement à long terme, la pression intra-oculaire devra être mesurée régulièrement; en effet, celle-ci peut augmenter au cours du traitement. Cette augmentation est normalement réversible; toutefois, lors d'un emploi prolongé de corticostéroïdes, une cataracte sous-capsulaire ou un glaucome avec une lésion irréversible du nerf optique peuvent se déclarer, et l'apparition d'infections oculaires secondaires fongiques ou virales peut être favorisée.

Chez les patients ayant subi un infarctus du myocarde récent, il existe un risque de rupture ventriculaire gauche.

بسم الله الرحمن الرحيم

الشافعي هو الله

Docteur Mohamed AATIK

Docteur en Médecine



الدكتور محمد عتيق
دكتور في الطب

CASA le 23/09/20

- الطب العام
- حائز على شهادة الطب الرياضي
- الحماية - التغذية الرياضية
- الطب الفيزيائي - الترويض الطبي
- الطب الطبيعي
- حائز على شهادة الخبرة الطبية
- والتعويض القانوني للضرر الجسدي
- خبير قضائي محلف لدى المحاكم

Mme J. BONA Khoulifa
epouse Loubi

83.70 x 2 - 2x 21 ✓
Smexol 500 n° 2 (S.V)

44.20 - 2x 21 ✓
Difal 50 n° 1 (S.V)

28.80 x 2 - 1x 3x 1 ✓
Whanovil four (S.V)

31.70 - 1x 3x 1 ✓
Aparat 50 n° 1 (S.V)

- Médecine Générale
- Diplômé en Médecine de Sport Nutrition Diététique Sportive
- Kinésithérapie Rééducation
- Médecine Naturelle
- Diplômé en Expertise Médicale et Réparation Juridique du dommage Corporel
- Expert Judiciaire Assermenté auprès des Tribunaux



Docteur Mohamed AATIK
Médecin du Sport
naturelle
Expert assermenté
Tél: 0522 21 85 11 / 0612 06 84 78

حي مولاي عبدالله، شارع الخليل، الزنقة 132، رقم 6 - عين السقي
20480 - الدار البيضاء - الهاتف : 05 22 21 85 11 - الفاكس : 05 22 50 84 03

Hay My Abdellah, Bd. Al Khalil, Rue 132 N° 6 - Aïn Chock
20480 - Casablanca - Tél. : 05 22 21 85 11 - Fax : 05 22 50 84 03

304.90

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

DEROXAT

Paroxétine

20mgcomprimé pelliculé
sécable

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament 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.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il peut être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

GlaxoSmithKline Maroc
Aïn El Aouda
Région de Rabat
PPV: 83.70 DH
ID : 645120
6 118001 140237

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que DEROXAT 20mg, comprimé pelliculé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DEROXAT 20mg, comprimé pelliculé sécable ?
3. Comment prendre DEROXAT 20mg, comprimé pelliculé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DEROXAT 20mg, comprimé pelliculé sécable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

**1. QU'EST-CE QUE DEROXAT 20mg, comprimé pelliculé
CAS EST-IL UTILISE ?**

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

DEROXAT

Paroxétine

20mgcomprimé pelliculé
sécable

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament 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.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il peut être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

GlaxoSmithKline Maroc
Aïn El Aouda
Région de Rabat
PPV: 83.70 DH
ID : 645120
6 118001 140237

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que DEROXAT 20mg, comprimé pelliculé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DEROXAT 20mg, comprimé pelliculé sécable ?
3. Comment prendre DEROXAT 20mg, comprimé pelliculé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DEROXAT 20mg, comprimé pelliculé sécable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

**1. QU'EST-CE QUE DEROXAT 20mg, comprimé pelliculé
CAS EST-IL UTILISE ?**

Classe pharmacothérapeutique : antidépresseur - Inhibiteur

DIFAL®

Diclofénac de sodium

Formes	Composition	Présentation
DIFAL® 25 mg DIFAL® 50 mg Comprimés gastro-résistants	Diclofénac sodique 25 mg / 50 mg amidon de maïs, cellulose microcristalline, lactose, PVP30, amidon de maïs prégelatinisé, stéarate de magnésium, dioxyde de silice colloïdal qsp 1 comprimé GR. Excipients à effet notoire : lactose – colorant jaune orangé S	Boîte de 30
DIFAL® 25 mg / 100 mg Suppositoires	Diclofénac sodique 25 mg / 100 mg lactose, aérosil, glycérides hémi-synthétiques qsp 1 suppositoire.	Boîte de 10
DIFAL® 75 mg injectable Solution injectable IM 75 mg / 3 ml	Diclofénac sodique 75 mg Excipients qsp 1 ampoule injectable IM de 3 ml Excipients à effet notoire : sodium métabisulfite – propylène glycol, alcool benzilylique.	Boîtes de 2/5 ampoules de 3 ml

PROPRIÉTÉS :

Le diclofénac est un composé non stéroïdien possédant des propriétés anti-inflammatoires, antalgiques et antipyrétiques, agissant par inhibition de la synthèse des prostaglandines.

INDICATIONS :

Elles consistent de l'activité anti-inflammatoire du diclofénac, de l'importance des manifestations d'intolérance auxquelles le médicament donne lieu et de sa place dans l'éventail des produits anti-inflammatoires actuellement disponibles.

Elles sont limitées au traitement symptomatique des affections suivantes :

• **Rhumatismes inflammatoires chez les enfants** : suppositoire à 25 mg (enfant > 16 kg, soit environ 4 ans), comprimé à 25 mg (enfant ≥ 6 ans) et comprimé à 50 mg (enfant à partir de 35 kg, soit environ 12 ans).

• **Pour les adultes et enfants à partir de 15 ans (comprimés à 25 mg et à 50 mg, suppositoire à 100 mg) :**

• **Traitement symptomatique au long cours des rhumatismes inflammatoires chroniques et de certaines arthralgies douloureuses et invalidantes** : notamment polyarthrite rhumatoïde, spondylarthrite ankylosante ou syndromes apparentés, tels que le syndrome de Flessinger-Leroy-Reiter, et rhumatisme psoriasique.

• **Traitement symptomatique de courte durée des poussées aiguës des rhumatismes articulaires** (épaules douloureuses, tendinites, bursites), arthrites microcristallines, arthroses, lombalgies, radiculalgies sévères.

• **Traitement des dysménorhées essentielles, après bilan étiologique.**

• **Solution injectable à 75 mg/3 ml** : traitement symptomatique de courte durée des rhumatismes inflammatoires en poussée, lombalgies aiguës, radiculalgies, crises de coliques néphrétiques.

CONTRA-INDICATIONS :

• DIFAL® (toutes formes) est contre-indiqué chez l'enfant de moins de 12 mois ;

• Enfants de moins de 6 ans pour les formes : comprimé 25 mg, 50 mg, suppositoire 100 mg et injectable 75 mg ;

• Enfant de moins de 16 kg : suppositoire à 25 mg, en raison du dosage inadéquat ;

• Enfants de moins de 35 kg : comprimé à 50 mg, en raison du dosage inadéquat ;

• Enfants de moins de 100 kg : suppositoire 100 mg et injectable 75 mg ;

• Antécédents d'hémorragie ou de perforation digestive au cours d'un précédent traitement par AINS ;

• Hypersensibilité au diclofénac ou à l'un des composants ;

• Grossesse : dès le 5ème mois ;

• Insuffisance hépatocellulaire sévère ;

• Insuffisance rénale sévère ;

• Insuffisance cardiaque sévère non contrôlée ;

• Ulcère gastrique ou duodénal évolutif ;

• Antécédent d'asthme ou d'urticaire suite à la prise d'acide acétylsalicylique ou d'autres médicaments anti-inflammatoires ;

• Antécédents récents de rectites ou de rectorragies (pour les suppositoires à 25 mg et à 100 mg) ;

• Contre-indication liée à la voie intramusculaire solution injectable à 75 mg/3 ml : troubles de l'hémostasie ou traitement anticoagulant en cours.

Chez les prématurés et nouveau-nés à terme, en raison de la présence d'acide benzilylique.

En cas de doute, demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Respecter la prescription médicale.

ENFANT à partir de 12 mois : 2 à 3 mg/kg/jour, à répartir en 2 ou 3 prises, soit à titre indicatif DIFAL® 25 mg suppositoire : enfant de 16 à 35 kg : 1 suppositoire à 25 mg, 2 à 3 fois par jour

Effet hépatique : comme avec la plupart des AINS, on peut observer une augmentation du taux d'une ou plusieurs enzymes hépatiques. Interrompre le traitement lors d'anomalies persistantes ou d'aggravation de la fonction hépatique, lors de signes cliniques d'hépatopathie ou d'autres manifestations.

Précautions d'emploi : le diclofénac, comme tout médicament inhibiteur de la synthèse des cyclo-oxygénases et des prostaglandines, peut altérer la fertilité. Son utilisation n'est pas recommandée chez les femmes qui souhaitent concevoir un enfant.

Au cours de traitement prolongé, il est recommandé de contrôler la formule sanguine, les fonctions hépatique et rénale.

Comprimés gastro-résistants à 25 mg et à 50 mg : ce médicament contient du lactose. Son utilisation 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).

DIFAL® 75mg injectable o toxiques et des réactions al DIFAL® 75mg injectable o semblables à ceux provoqu DIFAL® 75mg injectable o allergiques sévères et une GROSSESSE ET ALLAIT

Grossesse : Jusqu'à 12 semaines d' nécessaire. - Entre 12 et 24 semaines nécessaire. Une prise pro - Au delà de 24 semaines Une prise par mégare au surveillance cardiaque et rén

Surveillance : cette surveillance spécifique sera adaptée à la durée de l'Allaitement : le diclofénac passant dans le lait maternel, par mesure de précaution il convient d'éviter de l'administrer chez la femme qui allaite.

En cas de doute ou de complications, demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

DIFAL® est un médicament. Ne pas laisser à la portée des enfants.

CONDUITE ET UTILISATION DE LACHAÎNE :

La conduite à tenir est la même que pour les autres AINS à utiliser des machines n'a été effectuée. Toutefois, les patients doivent être informés qu'en cas de survenue de troubles de la vision, de somnolence, de vertiges ou autres troubles du système nerveux central, il est recommandé de s'abstenir de conduire ou d'utiliser des machines.

SURDOSAGE :

Symptômes : céphalées, agitation motrice, secousses musculaires, irritabilité accrue, ataxie, vertiges, convulsions, surtout chez l'enfant en bas âge ; douleurs épigastriques, nausées, vomissements, hématomés, diarrhée, ulcère gastroduodénal ; troubles de la fonction hépatique ; oligurie ;

Conduite à tenir : transfert immédiat en milieu hospitalier spécialisé ; évacuation rapide du produit ingéré par lavage gastrique (pour les formes orales) ; traitement symptomatique : accélération d'élimination, dialyse en cas d'intoxication grave s'accompagnant d'insuffisance rénale, diazépam ou phénobarbital en cas de convulsions.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :

Si vous oubliez d'utiliser DIFAL® : ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

EFFETS INDESIRABLES :

Les données d'essais cliniques et d'études épidémiologiques indiquent constamment une augmentation du risque d'événements thrombotiques artériels (par exemple infarctus du myocarde et accident vasculaire cérébral) associé à un traitement par le diclofénac, indépendamment du dosage (150 mg/jour) et lors d'administration prolongée.

Les effets indésirables les plus fréquemment observés sont de nature gastro-intestinale. Des ulcères peptiques, perforations ou hémorragies gastro-intestinales, parfois fatales, peuvent survenir, en particulier chez le sujet âgé.

Des nausées, vomissements, diarrhées, flatulences, constipation, dyspepsie, stomatite ulcéreuse, douleur abdominale, hématomés, exacerbation d'une rectocolite ou d'une maladie de Crohn ont été rapportés à la suite de l'administration d'AINS. Moins fréquemment, des gastrites ont été observées.

Effets cardiovasculaires : œdème, hypertension et insuffisance cardiaque ont été rapportés en association au traitement par AINS.

Effets gastro-intestinaux : peu fréquents : en début de traitement, nausées, vomissements, diarrhées, crampes abdominales, douleurs épigastriques, dyspepsie, anorexie, éructations.

Rares : ulcère gastroduodénal, perforation ou hémorragie digestive ; celles-ci sont d'autant plus fréquentes que la posologie utilisée est élevée.

Cas isolés : affections abdominales basses telles que colite hémorragique non spécifique, exacerbation de colite ulcéreuse. Ont été signalés des pancréatites, des cas de constipation.

Voie rectale : effets locaux (liés à la voie d'administration) : irritations locales, anales, rectites.



provoquer des réactions
nues jusqu'à 3 ans.

des symptômes
éactions

à que si
prescrite que si

tueme, est contre-indiquée.
5 mois révolus) justifie une
terme d'exposition. La durée
molecul

VITANEVRIL FORT 100 mg,

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

VITANEVRIL FORT 100 mg, Comprimé pelliculé, boîte de 30.
(DCI) Bentofiamine

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

2. COMPOSITION DU MEDICAMENT

Composition qualitative et quantitative en substance (s) active (s) par unité de prise

Bentofiamine 100 mg

Composition qualitative en excipients

Excipients : Amidon de riz ; Lactose monohydrate ; Stéarate de magnésium ; Saccharose ; Talc ; Hypromellose ; Dioxyde de titane ; Macrogol 400 ; et l'eau purifiée... q.s. pour un comprimé
Excipient à effet notoire : Saccharose ; Lactose monohydrate.

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

Antiasthénique (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 polyneuropathies.
- 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 TOUTES 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.

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

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.

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

EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Saccharose et Lactose monohydrate.

Parlons-en à votre médecin, si vous aviez une intolérance au fructose.

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

9. IN

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

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

VITANEVRIL FORT 100 mg,

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

VITANEVRIL FORT 100 mg, Comprimé pelliculé, boîte de 30.
(DCI) Bentofiamine

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

2. COMPOSITION DU MEDICAMENT

Composition qualitative et quantitative en substance (s) active (s) par unité de prise

Bentofiamine 100 mg

Composition qualitative en excipients

Excipients : Amidon de riz ; Lactose monohydrate ; Stéarate de magnésium ; Saccharose ; Talc ; Hypromellose ; Dioxyde de titane ; Macrogol 400 ; et l'eau purifiée... q.s. pour un comprimé
Excipient à effet notoire : Saccharose ; Lactose monohydrate.

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

Antiasthénique (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 polyneuropathies.
- 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 TOUTES LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

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 MEDICIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

7. EFFETS INDESIRABLES

Sans objet.

NHESITEZ PAS A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDICIN OU DE VOTRE PHARMACIEN ET A SIGNALER TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT.

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.

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

EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Saccharose et Lactose monohydrate.

Parlons-en à votre médecin, si vous aviez une intolérance au fructose.
EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE PHARMACIEN.

9. IN

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

- Int

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

ALPRAZ 0.5 mg et 1 mg

Comprimés sécables

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

- Gardez cette notice, vous pourriez en avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question ou si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à quelqu'un d'autre, même si ses 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.

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE ALPRAZ, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique **ANXIOLYTIQUE**

Ce médicament appartient à la classe des benzodiazépines.

Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'anxiété lorsque celle-ci s'accompagne de troubles gênants, ou en prévention et/ou traitement des manifestations liées à un sevrage alcoolique.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable ?

Contre-indications

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance au sucre, contactez le avant de prendre ce médicament.

LOT 201592 1
EXP 07 2023
PPV 35.70

35120

musculaire).

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Précautions d'emploi et Mises en garde spéciales

Ce traitement médicamenteux ne peut à lui seul résoudre les difficultés liées à une anxiété. Il convient de demander conseil à votre médecin. Il vous indiquera les conduites pouvant aider à la lutte contre l'anxiété.

Mises en garde

Si une perte d'efficacité survient lors de l'utilisation répétée du médicament, n'augmentez pas la dose.

Risque de **DEPENDANCE** : ce traitement peut entraîner, surtout en cas d'utilisation prolongée, un état de dépendance physique et psychique. Divers facteurs semblent favoriser la survenue de la dépendance :

- durée du traitement,
- dose,
- antécédents d'autres dépendances médicamenteuses ou non, y compris alcoolique.

La dépendance peut survenir même en l'absence de ces facteurs favorisants.

Pour plus d'information, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Arrêter **BRUTALEMENT** ce traitement peut provoquer l'apparition d'un phénomène de **SEVRAGE**. Celui-ci se caractérise par l'apparition, en quelques heures ou en quelques jours, de signes tels que anxiété importante, insomnie, douleurs musculaires,

mais on peut observer une agitation, une irritabilité, un engourdissement des extrémités, une sensibilité au bruit, à la lumière, à des sensations physiques, etc...

Les modalités de prise doivent être définies

La diminution très progressive et l'espacement des prises.

Des troubles de mémoire, des altérations des fonctions motrices sont susceptibles d'apparaître les premières heures qui suivent l'initiation. Chez certains sujets, le traitement peut provoquer des réactions recherchées : insomnie, agitation, nervosité, tension, modifications du comportement dangereux (agressivité ou son entourage, du comportement automatisés).

Si une ou plusieurs dépendances surviennent, contactez votre médecin. Les benzodiazépines doivent être utilisées avec précaution chez le sujet âgé, en particulier chez le sujet âgé, en raison de la somnolence et/ou de la confusion qui peuvent favoriser les conséquences sociales de la dépendance.

En raison de la présence de lactose dans ce médicament, il ne doit pas être administré aux patients atteints de galactosémie, de malabsorption du lactose ou de déficit en lactase.

Précautions d'emploi

La prise de ce médicament doit être suivie médicalement en raison du risque d'insuffisance rénale, du foie, d'insuffisance respiratoire.

بسم الله الرحمن الرحيم

الشافعي هو الله

Docteur Mohamed AATIK

Docteur en Médecine

الدكتور محمد عتيق
دكتور في الطب



23/08/20

• الطب العام

• حائز على شهادة الطب الرياضي

• الحمية - التغذية الرياضية

• الطب الفيزيائي - الترويض الطبي

• الطب الطبيعي

• حائز على شهادة الخبرة الطبية

• والتعويض القانوني للضرر الجسدي

• خبير قضائي محلف لدى المحاكم

Dr. Mohamed Aatik
epine louti

Coher General
rizide

150,00

- Médecine Générale
- Diplômé en Médecine de Sport Nutrition Diététique Sportive
- Kinésithérapie Rééducation
- Médecine Naturelle
- Diplômé en Expertise Médicale et Réparation Juridique du dommage Corporel
- Expert Judiciaire Assermenté auprès des Tribunaux



حي مولاي عبدالله، شارع الخليل، الزنقة 132، رقم 6 - عين الشق
20480 - الدار البيضاء - الهاتف : 05 22 21 85 11 - الفاكس : 05 22 50 84 03

Hay My Abdellah, Bd. Al Khalil, Rue 132 N° 6 - Ain Chock
20480 - Casablanca - Tél. : 05 22 21 85 11 - Fax : 05 22 50 84 03



DUO MEDICAL

Equipelement Médical, Paramédical
Orthopédie, Appareil diabète,
Chirurgical, Parapharmacie

Facture N° : 2020310

MME KHADIJA JBOUA EP LOUZI

DATE

CLIENT

PAGE

23/09/2020

P004

1

CASABLANCA

RÉFÉRENCE	DÉSIGNATION	QUANTITÉ	Prix Uni. TTC	Montant TTC	% TVA
ORT004	COLLIER CERVICAL RIGIDE T M	1	150.00	150.00	20.00

ARRETE LA PRESENTE FACTURE A L SOMME DE :

cent cinquante dirhams

DUO MEDICAL
Résidence Abouab Oum Errabii
Magasin N° 9 - El Oulfa - Casablanca
Tél.: 0522 91 08 52/90 40 34 - 0522 91 08 53
GSM : 06 61 43 71 99

TOTAUX

H.T. : 125.00

T.V.A. : 25.00

NET A PAYER

150.00



Résidence Abouab Oum Errabii Magasin N°9
Hay El Oulfa - R.C. Casa N° 78177 - T.V.A N° 732935
Taxe professionnelle N° 35004577 - I.F. N° 02221469
C.N.S.S. N° 2570697 - I.C.E. N° 001657783000024
Compte N°0109400001200143 (agence BMCI Casa Hay Hassani)

Tél.: +212 522 90 40 34
+212 522 91 08 52
Fax :+212 522 91 08 53
Lhaj-hamid@hotmail.fr

بسم الله الرحمن الرحيم

الشافعي هو الله

Docteur Mohamed AATIK

Docteur en Médecine

الدكتور محمد عتيق
دكتور في الطب



20480 le 16/09/20

Mr. Loufi Kheshije

- الطب العام
- حائز على شهادة الطب الرياضي
- الحماية - التغذية الرياضية
- الطب الفيزيائي - الترويض الطبي
- الطب الطبيعي
- حائز على شهادة الخبرة الطبية
- والتعويض القانوني للضرر الجسدي
- خبير قضائي محلف لدى المحاكم

Rx. du Rachis cervical
F + P

- Médecine Générale
- Diplômé en Médecine de Sport Nutrition Diététique Sportive
- Kinésithérapie Rééducation
- Médecine Naturelle
- Diplômé en Expertise Médicale et Réparation Juridique du dommage Corporel
- Expert Judiciaire Assermenté auprès des Tribunaux

Docteur Mohamed AATIK
Médecin du Sport
Naturopathe
Expert assermenté
Tél: 0522 21 85 11 / 0612 06 84 78

حي مولاي عبدالله، شارع الخليل، الزنقة 132، رقم 6 - عين الشق
20480 - الدار البيضاء - الهاتف : 05 22 21 85 11 - الفاكس : 05 22 50 84 03

Hay My Abdellah, Bd. Al Khalil, Rue 132 N° 6 - Ain Chock
20480 - Casablanca - Tél. : 05 22 21 85 11 - Fax : 05 22 50 84 03

Casablanca, le 16/09/2020

IF : 2221555

Facture N° 2758/09/2020

Nom patient : JBOUA KHADIJA

Examen(s) réalisé(s) : RACHIS CERVICAL FACE/PROFIL

Date Examen(s) : 16/09/2020

Montant : 300 DH

Montant Produits : 0,00 DH

ARRETEE LA PRESENTE FACTURE A LA SOMME DE :
MONTANT TOTAL :
TROIS CENTS DIRHAMS



Dr. O. Alami

Spécialiste en Radiologie
Lauréate de l'Université Nancy I
Ex Radiologue au CHU Ibn Rochd

Dr. N. Faris

Spécialiste en Radiologie
Lauréate de l'Université Nancy I
Ex Radiologue au CHU Ibn Rochd

16/09/2020

PATIENT : Mme. JBOUA KHADIJA
EXAMEN(s) REALISE(s) : RACHIS CERVICAL FACE/PROFIL

Cher Docteur,

Je vous remercie de nous avoir adressé votre patiente dont voici le résultat de l'examen.

RACHIS CERVICAL F/P

- ❖ Trame osseuse de minéralisation normale et homogène.
- ❖ Rectitude cervicale.
- ❖ Alignement régulier des murs antérieur et postérieur.
- ❖ Bon respect de la hauteur des corps vertébraux.
- ❖ Discret rétrolisthesis L4-L5.
- ❖ Pincement discal modéré C5-C6 et serré C6-C7, avec ostéophytose marginale antéro postérieure et uncarthrose surtout gauche.

AU TOTAL

Unco-cervico-discarthrose C5-C6 et C6-C7 gauches.

Confraternellement
DR O. ALAMI

R
A
D
I
O

P
A
N
O
R
A
M
I
Q
U
E

D
E
N
T
A
I
R
E

N
U
M
É
R
I
S
É
E

D
O
P
P
L
E
R

C
O
U
L
E
U
R

E
T

E
N
E
R
G
I
E