

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES RÉJETS

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.

Diagnostique 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.

Éducation :

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



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

ND: 46434

Déclaration de Maladie : N° P19-0007432

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 65719 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : RETRAITÉE

Nom & Prénom : ATAKA KARIMA Date de naissance : 23/10/63

Adresse : 801 Route el JADIDA

Tél. : 066143672 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Docteur Mostafa BENMIMOUN

MEDECINE INTERNE

27, Rue Ily Abou Madi (Bd B. Roudani)

Casablanca - Tél: 0522 29 82 28

Cachet du médecin :

Date de consultation : 20 OCT 2020

Nom et prénom du malade : ATAKA KARIMA Age :

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

Nature de la maladie : Arthralgie et troubles métaboliques

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :


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

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

Fait à : CASABLANCA Le : 19 / 11 / 2021

Signature de l'adhérent(e) :

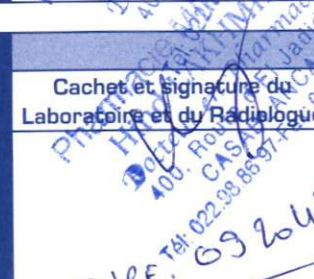
RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

| Dates des Actes | Natures des Actes | Nombre et Coefficient | Montant détaillé des Honoraires | Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes |
|-----------------|-------------------|-----------------------|---------------------------------|--|
| 20.09.2020 | C3 | C2 | #309.00 |  |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |

EXECUTION DES ORDONNANCES

| Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur | Date | Montant de la Facture |
|--|------------|-----------------------|
|  | 20/10/2020 | 867.00 |
| | 20/10/2020 | 356.40 |

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

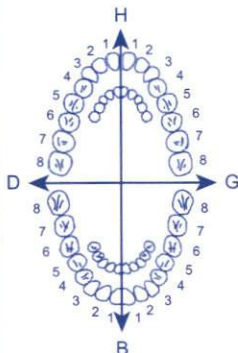
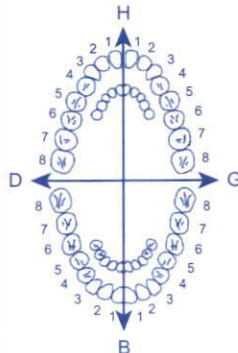
| Cachet et signature du Praticien | Date des Soins | Nombre | | | | Montant détaillé des Honoraires |
|----------------------------------|----------------|--------|----|----|----|---------------------------------|
| | | AM | PC | IM | IV | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | |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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de l'

| SOINS DENTAIRES | Dents Traitées | Nature des Soins | Coefficient | |
|---|---|---------------------|-------------|-------------------------|
|  | | | | COEFFICIENT DES TRAVAUX |
| | | | | |
| | | | | MONTANTS DES SOINS |
| | | | | |
| | | | | DEBUT D'EXECUTION |
| | | | | |
| | | | | FIN D'EXECUTION |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| O.D.F PROTHESES DENTAIRES | DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE | | | |
|  | <div>H</div> <div>2553341221433552</div> <div>0000000000000000</div> <div>D0000000000000000G</div> <div>3553341111433553</div> <div>B</div> | | | 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



CABINET MÉDICAL SPÉCIALISÉ

Dr. Mostafa BENMIMOUN

Médecine Interne

Diplômé de l'Université Pierre & Marie Curie

Faculté de Médecine Saint - Antoine - Paris

الدكتور مصطفى بنميمون

الطب الباطني

خريج جامعة بيار و ماري كوري

كلية الطب سانت-أنطوان - باريس

الطب الباطني - الأمراض المجموعية - الأعراض الكبرى - أمراض العظام والمفاصل - أمراض الشرايين

Maladies de systèmes - Maladies polyviscérales - Grands syndrômes - Rhumatologie - Pathologie vasculaire



051156798

Casablanca le : 20/10/2020

Q^w = Ayakan Karima,

196,50

Sep can 500 (S.V)

1 — 0 — 1

x07 jin

90,00

Repadina (S.V)

en locale de anti

69,90

Gynoflir (S.V)

1 omb le sou

Pharmacie BENMIMOUN
Hind AKHAYRI
Docteur en Pharmacie
400, Route d El Jadida
CASABLANCA
Tél: 022 29 82 28 - Fax: 022 29 82 476
Date: 09/10/2020

Docteur Mostafa BENMIMOUN
MEDECINE INTERNE
27, Rue Ilyia Abou Madi (Bd B. Roudani)
Casablanca - Tél: 05 22 29 82 28 & 05 22 20 40 80

356,40

SEPCEN® 250 mg, SEPCEN® 500 et SEPCEN® 750 mg
Boîte de 10 comprimés pelliculés
D.C.I : ciprofloxacine

SEPCEN 500 mg
ciprofloxacine

10 comprimés pelliculés



égalité de cette notice avant de prendre ce

avez besoin de la lire.
ous, si vous avez un doute, demandez plus
votre pharmacien.
onnement prescrit. Ne le donnez jamais à
le symptômes identiques, cela pourrait lui être
devient grave ou si vous remarquez un effet
ette notice, parlez-en à votre médecin ou votre

SEPCEN® ?

IL-IL UTILISÉ ?
TC: J01MA02.

ille des fluoroquinolones. Elle est active

196,50

Adultes:

Chez l'adulte, SEPCEN® est utilisé pour traiter les infections bactériennes

- Infections des voies respiratoires.
- Infections persistantes ou récurrentes de l'oreille ou des sinus.
- Infections urinaires.
- Infections des testicules.
- Infections des organes génitaux chez la femme.
- Infections gastro-intestinales et infections intra-abdominales.
- Infections de la peau et des tissus mous.
- Infections des os et des articulations.
- Prévention des infections dues à la bactérie *Neisseria meningitidis*.

Exposition à la maladie du charbon.

SEPCEN® peut être utilisé dans le traitement de patients présentant un faible

taux de globules blancs (neutropénie), et ayant de la fièvre, dont on suppose

qu'une bactérie en est la cause.

Si vous présentez une infection sévère ou une infection due à différents types de

bactéries, un traitement antibiotique additionnel pourra vous être prescrit en

complément de SEPCEN®.

Chez l'enfant et l'adolescent:

SEPCEN® est utilisé chez l'enfant et l'adolescent, sous le contrôle d'un

spécialiste, pour traiter les infections bactériennes suivantes:

- Infections des poumons et des bronches chez l'enfant et l'adolescent atteint de

mucoviscidose.

- Infections urinaires compliquées, y compris les infections ayant atteint les reins

(pyélonéphrite).

• Exposition à la maladie du charbon.

SEPCEN® peut également être utilisé pour traiter d'autres infections sévères

spécifiques de l'enfant et de l'adolescent si votre médecin le juge nécessaire.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE

PRENDRE SEPCEN® ?

• **Ne prenez jamais SEPCEN® dans les cas suivants :**

- Vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active, aux autres

quinolones ou à l'un des autres composants contenus dans SEPCEN® (voir

rubrique 6).

- Vous prenez de la tizanidine (voir rubrique 2: Prise d'autres médicaments).

• **Mise en garde et précaution d'emploi :**

Consultez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre SEPCEN®:

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre SEPCEN® si :

- Vous avez déjà présenté des problèmes rénaux car il pourra être nécessaire

d'adapter votre traitement.

- Vous souffrez d'épilepsie ou d'une autre affection neurologique.

• Vous avez déjà eu des problèmes aux tendons avec des antibiotiques de la

même famille que SEPCEN®.

- Si vous êtes diabétique parce que la ciprofloxacine risque de vous occasionner

une hypoglycémie.

- Vous souffrez de myasthénie (maladie rare qui entraîne une faiblesse

musculaire) en raison du risque d'aggravation des symptômes.

- Si vous savez que vous présentez, ou un membre de votre famille présente un

déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD), car la ciprofloxacine

peut vous occasionner une anémie.

- Si vous avez des problèmes cardiaques.

• Si vous avez reçu un diagnostic d'hypertrophie ou de "renflement" d'un gros

vaisseau sanguin (anévrisme aortique ou anévrisme périphérique d'un gros

vaisseau).

- Si vous avez déjà eu un épisode antérieur de dissection aortique (une déchirure

de la paroi aortique).

- Si vous présentez des antécédents familiaux

de dissection aortique ou d'autres facteurs de risque

(par exemple, des troubles du tissu conjonctif ou

syndrome d'Ehlers-Danlos vasculaire) ou des

antécédents de l'artérite de Takayasu, l'artérite à cellules géantes

ou l'hypertension artérielle ou une athérosclérose

concomitante.

Ce type de médicament doit être utilisé avec prudence

chez des antécédents familiaux de prolongation

observée à l'ECG, qui est un enregistrement électrique

du cœur.

vous présentez un déséquilibre électrolytique dans

faibles concentrations de potassium ou de magnésium

ou un rythme cardiaque très lent (ou « bradycardie

(insuffisance cardiaque), si vous avez déjà eu une

myocarde), si vous êtes une femme ou une personne

d'autres médicaments qui entraînent des anomalies

de la fonction rénale.

rubrique Prise d'autres médicaments).

Pour le traitement de certaines infections de l'ap

peut vous prescrire un autre antibiotique en associa

amélioration des symptômes n'est observée après 3

consultez votre médecin.

Pendant la prise de SEPCEN®:

Prévenez immédiatement votre médecin, si l'un des

pendant que vous prenez SEPCEN®. Votre médecin

par SEPCEN® doit être interrompu.

• Réaction allergique sévère et soudaine (ré

angioedème). Dès la première dose, il existe un faib

une réaction allergique sévère, qui se manifeste p

oppression dans la poitrine, vertiges, nausées ou é

lors du passage en position debout. Si vous ressen

prendre SEPCEN® et contactez immédiatement votr

• Si vous avez des troubles de la vision ou si vos y

affectés, consultez immédiatement un ophtalmologiste

• Des douleurs ou gonflements des articulations

produire occasionnellement, en particulier si vous é

galement un traitement à base de corticoïdes. Une

des tendons peuvent survenir, y compris dans le

traitement ou jusqu'à plusieurs mois après l'arrêt du

cine. Au premier signe de douleur ou d'inflam

SEPCEN® et mettez la zone douloureuse au repos.

cela pourrait accroître le risque de rupture des tend

• Si vous souffrez d'épilepsie ou d'autres affections

ischémique cérébrale ou un accident vasculaire céré

affectant le système nerveux central pourraient se pr

arrêtez de prendre SEPCEN® et contactez immédia

• Des réactions psychiatriques peuvent se produir

chez SEPCEN®. Si vous souffrez de dépress

symptômes pourraient s'aggraver lors du traitem

produit, arrêtez de prendre SEPCEN® et conta

medecin.

• Vous pouvez présenter des symptômes de neu

sensation de brûlure, picotements, engourdissement

produit, arrêtez de prendre SEPCEN® et conta

medecin.

• Des cas d'hypoglycémie ont été rapportés le plu

diabétiques, principalement dans la population âgée.

immédiatement votre médecin.

• Vous pouvez souffrir de diarrhées lorsque vous

notamment SEPCEN®, même plusieurs semaines ap

les prendre. En cas d'aggravation ou de persistan

remarque que vos selles contiennent du sang ou du

ment de prendre SEPCEN®, car votre vie pourrait être

pas de médicaments visant à bloquer ou ralentir le tr

your médecin.

• Si vous devez subir un prélèvement de sang ou d'uri

le personnel du laboratoire d'analyses que vous pren

• Si vous avez des problèmes rénaux, prévenez vot

SEPCEN® devra éventuellement être adaptée.

SEPCEN® peut provoquer des lésions hépatique

symptômes tels que : perte de l'appétit, ictere

des urines, ou sensibilité de l'estomac à la pal

SEPCEN® et contactez immédiatement votre médecin

• SEPCEN® peut entraîner une diminution du nom

réduire votre résistance aux infections. Si vous

accompagnée de symptômes tels que de la fièvre et

vous état, ou de la fièvre accompagnée de symptôme

que des douleurs dans la gorge/légère pharynx/la bouche

consultez immédiatement votre médecin. Une analyse

de recherche une diminution éventuelle du nor

(agranulocytose). Il est important que vous indiquiez

prenez ce médicament.

• Prévenez votre médecin si vous ou un membre de

déficit avéré en glucose-6-phosphate déshydrogénase

risquer de présenter une anémie avec la ciprofloxacine

• Votre peau devient plus sensible à la ciprofloxacine

lorsque vous prenez SEPCEN®. Évitez de vous expo

soleil ou à des rayons UV artificiels tels que ceux ut

bronzage.

• Si vous ressentez une douleur soudaine et intense

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice: elle est importante pour le consommateur. Ceci est un dispositif à prescription médicale. Toutefois, afin d'obtenir la meilleure efficacité, suivez les indications décrites.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la consulter.
- Si vous avez besoin de plus d'informations, consultez votre médecin et/ou pharmacien.
- Si les symptômes persistent après un certain temps, consultez votre médecin.



La date d'expiration fait référence à l'emballage fermé et non ouvert.

LOT :



EXP :

Produit dans son emballage individuel
Promoplus Pharma

PPC = 90,00 DH

Repadina®

ACIDE HYALURONIQUE SEL SODIQUE 5 mg
ovules vaginaux

COMPOSITION

Acide hyaluronique sel sodique, Centella asiatica, Calendula, Aloe vera, Melaleuca, glycérides semi-synthétiques, BHT.

PRESENTATION

Repadina se présente sous forme d'ovules pour utilisation vaginale. L'emballage contient 10 ovules vaginaux de 2 g.

QU'EST-CE QUE C'EST ET POURQUOI C'EST UTILISE

Repadina ovules vaginaux exerce son activité grâce à la présence de l'acide hyaluronique, un mucopolysaccharide qui est abondamment distribué dans de nombreux tissus corporels. L'acide hyaluronique agit comme support structurel, ce qui procure tonicité, trophisme et élasticité aux tissus. De nombreuses études cliniques ont démontré la capacité de l'acide hyaluronique à accélérer et à améliorer le processus d'épithélialisation et de réparation tissulaire.

INDICATIONS

Traitement adjuvant des processus de réparation des états atrophiques et dystrophiques de la muqueuse vaginale. Il favorise la cicatrisation lors du post-partum, en chirurgie gynécologique, dans les dystrophies consécutive à la chimiothérapie, aux radiations ionisantes et à la sécheresse vaginale, également due à une carence en œstrogène.

QUAND IL NE DOIT PAS ETRE UTILISE

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité individuelle à l'un des composants du produit.

Grossesse et allaitement

Dans ces circonstances, il est nécessaire de consulter votre médecin.

Conduite de véhicules et utilisation d'équipements ou de machines

Aucune précaution particulière n'est requise.

Information destinée aux patients

Lisez attentivement la notice d'emballage avant d'utiliser le médicament. Ce médicament vous a été remis sur ordonnance médicale. Ne le remettez donc pas à d'autres personnes, même si elles semblent présenter les mêmes symptômes que vous. En effet, ce médicament pourrait nuire à leur santé. Conservez cette notice d'emballage, elle vous sera remise plus tard si nécessaire.

Distribué par: ZENITHPHARMA
96, Zone Industrielle Tassila Inezgane
Agadir-Maroc, Dr. M. EL BOUHADI,
Pharmacien Responsable

AMM N° 395/17DMP21/NRQ
P.P.V.: 69.90 DHS

Gynoflor® comprimés vaginaux

Qu'est-ce que Gynoflor et quand est-il utilisé?

Gynoflor est un médicament sous forme de comprimés, qui contient des principes actifs identiques se trouvant naturellement dans le corps. Gynoflor s'introduit dans le vagin, et est utilisé en cas de pertes blanches (leucorrhée), lors de certaines infections vaginales et pour le rétablissement de la flore vaginale. L'utilisation de Gynoflor est également indiquée lors de troubles locaux post-ménopausiques (sécheresse, démangeaisons, brûlures, douleurs au cours des relations sexuelles) et comme médicament d'appoint en cas de monothérapie de substitution.

Le vagin sain se trouve dans un état d'équilibre biologique, qui lui confère une résistance contre les agressions mécaniques et chimiques, i.e. le vagin dispose d'un mécanisme de défense naturel. La flore vaginale physiologique, qui contient en majeure partie des bactéries lactobacilles (p.ex. *Lactobacillus acidophilus*), est responsable pour cette fonction protectrice. Les bactéries lactobacilles forment de l'acide lactique et d'autres substances anti-infectieuses. Il en résulte ainsi dans le vagin un milieu acide qui empêche la croissance de germes pathogènes.

La flore vaginale physiologique risque d'être endommagée ou détruite avant tout dans les situations suivantes: traitement avec certains médicaments (p.ex. antibiotiques), déficit hormonal (p.ex. pendant ou après la ménopause), mesures d'hygiène inadéquates, infections locales ou maladies graves. Gynoflor contient ces bactéries lactobacilles et contribue ainsi à rétablir l'équilibre biologique du vagin.

Le mécanisme naturel de protection du vagin peut aussi disparaître en cas de fluctuation ou de déficit hormonal (surtout à partir d'un certain âge). Gynoflor contient de l'estriol comme deuxième principe actif. L'estriol est une hormone sexuelle féminine naturelle qui fait en sorte que l'épaisseur et l'irrigation sanguine de la muqueuse vaginale soient suffisantes et qu'une élasticité et une certaine humidité soient assurées. Ces facteurs sont importants pour permettre la survie des bactéries lactobacilles dans le vagin.

Le lactose, contenu dans les comprimés comme substance de remplissage, peut rapidement être transformé en acide lactique par les bactéries lactobacilles. La multiplication des germes ou leur recolonisation commence donc dès la première application du médicament.

Gynoflor doit être utilisé uniquement sur prescription du médecin.

Quand Gynoflor ne doit-il pas être utilisé?

Comme Gynoflor contient de l'estriol, une hormone de la famille des estrogènes, il ne doit pas être utilisé en cas de cancer de l'utérus, du vagin et du sein ainsi qu'en cas d'endométriose (présence de tissu endométrial en dehors de la cavité utérine).



CABINET MÉDICAL SPÉCIALISÉ

Dr. Mostafa BENMIMOUN

Médecine Interne

Diplômé de l'Université Pierre & Marie Curie

Faculté de Médecine Saint - Antoine - Paris

الدكتور مصطفى بنميمون

الطب الباطني

خريج جامعة بيار و ماري كوري

كلية الطب سانت-أنطوان - باريس

الطب الباطني - الأمراض المجموعية - الأعراض الكبرى - أمراض العظام والمفاصل - أمراض الشرايين

Maladies de systèmes - Maladies polyviscérales - Grands syndrômes - Rhumatologie - Pathologie vasculaire



091166298

20 OCT. 2020

Casablanca le :

$f_{me} =$ ASAKAN Karimo

3x 22,100

Stratum



1 gélule x 2 / jour

x 03 mois

15,30

vitC 1000

1cp/jour 6 semaines

185,70

Crestor 10

1cp a'midi



Pharmacie AMOSAC
Hind LAKEHIMRI
Docteur 211 Pharmacie
400, Route d'El Jadida
20600, CASABLANCA
Tél: 022 98 86 97 - Fax: 022 98 24 76
ANP6: 09204270

Docteur Mostafa BENMIMOUN
MEDECINE INTERNE
27, Rue Ilyia Abou Madi (Bd B. Roudani)
Casablanca - Tél: 05 22 29 82 28
091166298

T: 867,00

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CRESTOR 5 mg, comprimé pelliculé
CRESTOR 10 mg, comprimé pelliculé
CRESTOR 20 mg, comprimé pelliculé

Rosuvastatine

ent cette notice avant de prendre ce médicament
 ornamations importantes pour vous.

Vous pourriez avoir besoin de la relire.

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 pourrait leur 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.

Que contient cette notice ?

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

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

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase - code ATC : C10A A07

CRESTOR appartient au groupe des médicaments appelés statines.

CRESTOR vous a été prescrit parce que :

- Vous avez un taux élevé de cholestérol ce qui signifie que vous présentez un risque de faire une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. CRESTOR est utilisé chez les adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 ans et plus pour traiter un taux de cholestérol élevé.

Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un régime alimentaire adapté et une activité physique ne suffisent pas à corriger votre taux de cholestérol. Vous devez poursuivre le régime

Ne prenez jamais CRESTOR :

- si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin ; il convient de prendre un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le traitement par CRESTOR ;
- si vous avez actuellement des problèmes hépatiques ;
- si vous avez des problèmes rénaux graves (si vous avez un doute, demandez à votre médecin) ;
- si vous avez des troubles musculaires appelés myopathie (douleurs musculaires répétées ou inexplicables) ;
- si vous prenez de la ciclosporine (utilisée par exemple lors de greffes d'organes).

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

De plus, vous ne devez pas prendre 40 mg de CRESTOR (dosage le plus élevé) si :

- vous avez une insuffisance rénale modérée (en cas de doute, demandez à votre médecin) ;
- vous avez des troubles de la thyroïde ;
- vous avez des douleurs musculaires répétées ou inexplicables, des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament abaissant les taux de cholestérol ;
- vous consommez régulièrement des quantités importantes d'alcool ;
- vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien) ;
- vous êtes déjà traité par un autre médicament abaissant les taux de cholestérol appelé fibrates.

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre CRESTOR :

- si vous avez des problèmes hépatiques ;
- si vous avez des problèmes rénaux ;

Maphar
 Km 10, Route Catière 111,
 Al Zahra, Ain Sebaa, Casablanca
 CRESTOR 10mg cp pellic 30
 P.P.V. : 186,70 DH
 518001 183111

Vita C 1000®

(Acide ascorbique)

Vita C 1000®

PPV 15DH30
EXP 09/2023
LOT 08031 11

DENOMINATION DU MEDICAMENT

VITA C 1000®, Comprimés effervescents : Boîte de 10

VITA C 1000®, Comprimés effervescents : Boîte de 20 (2 tubes de 10)

VITA C 1000® SANS SUCRE, Comprimés effervescents : Boîte de 10

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 informations fournies dans cette notice par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez 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 ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.
- Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice

1. Qu'est-ce que VITA C 1000® Comprimés effervescents et VITA C 1000® SANS SUCRE Comprimés effervescents et dans quel cas sont-ils utilisés ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre VITA C 1000® Comprimés effervescents et VITA C 1000® SANS SUCRE Comprimés effervescents ?
3. Comment prendre VITA C 1000® Comprimés effervescents ou VITA C 1000® SANS SUCRE Comprimés effervescents ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver VITA C 1000® Comprimés effervescents et VITA C 1000® SANS SUCRE Comprimés effervescents ?
6. Informations supplémentaires

1 - QU'EST-CE QUE VITA C 1000® COMPRIMÉS EFFERVESCENTS ET VITA C 1000® SANS SUCRE COMPRIMÉS EFFERVESCENTS ET DANS QUELS CAS SONT-ILS UTILISÉS ?

- Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité

ACIDE ASCORBIQUE (VITAMINE C), NON ASSOCIEE - code ATC : A11GA01.

- Indications thérapeutiques

Ce médicament contient de la vitamine C.

Il est indiqué dans les états de fatigue passagers de l'adulte et de l'enfant de plus de 15 ans.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 1 mois de traitement.

2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE VITA C 1000® COMPRIMÉS EFFERVESCENTS ET VITA C 1000® SANS SUCRE COMPRIMÉS EFFERVESCENTS ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre VITA C 1000® comprimés effervescents.

- Ne prenez jamais VITA C 1000® comprimés effervescents ou VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents (Contre-indications)

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament
- si vous êtes atteint de phénylcétonurie (maladie héréditaire dépistée à la naissance), en raison de la présence d'aspartam (VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents)
- si vous présentez une insuffisance rénale sévère (défaillance grave des fonctions du rein)
- si vous présentez ou avez présenté des calculs rénaux
- si vous avez des calculs d'oxalate de calcium (hyperoxalurie)
- si vous avez moins de 15 ans

- Faites attention avec VITA C 1000® comprimés effervescents ou VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents (Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi)

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre VITA C 1000® comprimés effervescents ou VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents.

Vita C 1000®

10 Comprimés effervescents



• VITA C 1000® comprimés effervescents

* Ce médicament contient 307 mg de sodium prendre en compte chez les patients contrôlant leur consommation de sodium.

* En raison de la présence de saccharose, ce médicament peut présenter une intolérance au malabsorption du glucose et du galactose ou (maladies héréditaires rares).

* Ce médicament contient 441,5 mg de saccharose dont il faut tenir compte dans la ration journalière de sucre ou de diabète.

* Ce médicament contient un agent colorant qui peut provoquer des réactions allergiques.

• VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents

* Ce médicament contient 377,3 mg de sodium prendre en compte chez les patients contrôlant leur consommation de sodium.

* Ce médicament contient 2,24 mg d'aspartam. L'aspartam contient une source de phénylalanine. Les personnes atteintes de phénylcétonurie (PCU) caractérisée par l'accumulation de phénylalanine doivent le prendre avec précaution.

* Ce médicament contient un agent colorant qui peut provoquer des réactions allergiques.

- Enfants et adolescents

Sans objet.

- Prises d'autres médicaments (Interactions)

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez d'autres médicaments.

Ce médicament contient de la vitamine C. Ne les associez pas afin de ne pas avoir des effets indésirables.

- Aliments et boissons (Interactions avec les aliments)

Prendre en compte les apports en vitamines et en minéraux des compléments alimentaires.

- Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Grossesse

Par mesure de précaution, il est préférable d'éviter de prendre ce médicament pendant la grossesse.

Allaitement

La vitamine C passe dans le lait maternel. Il n'y a pas d'effets de la vitamine C chez le nouveau-né. Il est préférable d'éviter l'utilisation de la vitamine C pendant l'allaitement.

Structum 500

gélule

Chondroïtine sulfate sodique

STRUCTUM 500MG 60 GE
MAPHAR
P.P.V. : 222,00 DH

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un problème ou si vous demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez un médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.



Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que STRUCTUM 500 mg, gélule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre STRUCTUM 500 mg, gélule ?
3. Comment prendre STRUCTUM 500 mg, gélule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver STRUCTUM 500 mg, gélule ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE STRUCTUM 500 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament contient du sulfate de chondroïtine. STRUCTUM est un anti-arthrosique. L'arthrose est une maladie causée par l'usure du cartilage.

STRUCTUM est utilisé chez l'adulte (plus de 15 ans) dans le traitement de la douleur et de la gêne fonctionnelle au cours de l'arthrose du genou et de la hanche. Ce médicament a une action lente, retardée d'environ 2 mois et son effet peut persister après l'arrêt du traitement.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte ou que vous envisagez de le faire, consultez rapidement votre médecin. Arrêtez le traitement à votre état. Demandez conseil à votre médecin avant de reprendre de prendre tout médicament.

3. COMMENT PRENDRE STRUCTUM 500 mg, gélule

Réservé à l'adulte (plus de 15 ans).
Voie orale.

Les gélules sont à avaler telles quelles.
1 gélule à 500 mg, 2 fois par jour.

Si vous avez pris plus de STRUCTUM 500 mg, gélule, n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin.

Si vous oubliez de prendre STRUCTUM 500 mg, gélule :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée. Continuez à prendre la dose habituelle que vous avez oublié de prendre.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES DE STRUCTUM 500 mg, gélule

Comme tous les médicaments, STRUCTUM peut être susceptible d'avoir des effets indésirables. Dans le monde n'y soit pas sujet.

- Peuvent survenir des réactions allergiques : rougeurs, urticaire, eczéma, éruptions cutanées, démangeaisons et/ou un œdème.

Dans ce cas, il faut immédiatement arrêter le traitement et consulter votre médecin.

Structum 500

gélule

Chondroïtine sulfate sodique

STRUCTUM 500MG 60 GE
MAPHAR
P.P.V. : 222,00 DH

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre le médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez un médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.



Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que STRUCTUM 500 mg, gélule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre STRUCTUM 500 mg, gélule ?
3. Comment prendre STRUCTUM 500 mg, gélule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver STRUCTUM 500 mg, gélule ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE STRUCTUM 500 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament contient du sulfate de chondroïtine. STRUCTUM est un anti-arthrosique. L'arthrose est une maladie causée par l'usure du cartilage.

STRUCTUM est utilisé chez l'adulte (plus de 15 ans) dans le traitement de la douleur et de la gêne fonctionnelle au cours de l'arthrose du genou et de la hanche. Ce médicament a une action lente, retardée d'environ 2 mois et son effet peut persister après l'arrêt du traitement.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte ou que vous allaitez, consultez rapidement votre médecin pour arrêter le traitement à votre état. Demandez conseil à votre médecin avant de reprendre de prendre tout médicament.

3. COMMENT PRENDRE STRUCTUM 500 mg, gélule

Réservé à l'adulte (plus de 15 ans).
Voie orale.

Les gélules sont à avaler telles quelles.
1 gélule à 500 mg, 2 fois par jour.

Si vous avez pris plus de STRUCTUM 500 mg, gélule, n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin.

Si vous oubliez de prendre STRUCTUM 500 mg, gélule :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée. Continuez à prendre la dose habituelle que vous avez oublié de prendre.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES DE STRUCTUM 500 mg, gélule

Comme tous les médicaments, STRUCTUM est susceptible d'avoir des effets indésirables. Dans le monde n'y soit pas sujet.

- Peuvent survenir des réactions allergiques : rougeurs, urticaire, eczéma, éruptions cutanées, démangeaisons et/ou un œdème.

Dans ce cas, il faut immédiatement interrompre le traitement et consulter votre médecin.

Structum 500

gélule

Chondroïtine sulfate sodique

STRUCTUM 500MG 60 GE
MAPHAR
P.P.V. : 222,00 DH

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un problème ou si vous demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez un médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.



Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que STRUCTUM 500 mg, gélule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre STRUCTUM 500 mg, gélule ?
3. Comment prendre STRUCTUM 500 mg, gélule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver STRUCTUM 500 mg, gélule ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE STRUCTUM 500 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament contient du sulfate de chondroïtine. STRUCTUM est un anti-arthrosique. L'arthrose est une maladie causée par l'usure du cartilage.

STRUCTUM est utilisé chez l'adulte (plus de 15 ans) dans le traitement de la douleur et de la gêne fonctionnelle au cours de l'arthrose du genou et de la hanche. Ce médicament a une action lente, retardée d'environ 2 mois et son effet peut persister après l'arrêt du traitement.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte ou que vous allaitez, consultez rapidement votre médecin pour arrêter le traitement à votre état. Demandez conseil à votre médecin avant de reprendre de prendre tout médicament.

3. COMMENT PRENDRE STRUCTUM 500 mg, gélule

Réservé à l'adulte (plus de 15 ans).
Voie orale.

Les gélules sont à avaler telles quelles.
1 gélule à 500 mg, 2 fois par jour.

Si vous avez pris plus de STRUCTUM 500 mg, gélule, n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin.

Si vous oubliez de prendre STRUCTUM 500 mg, gélule :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée. Continuez à prendre la dose habituelle que vous avez oublié de prendre.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES DE STRUCTUM 500 mg, gélule

Comme tous les médicaments, STRUCTUM peut être susceptible d'avoir des effets indésirables. Dans le monde n'y soit pas sujet.

- Peuvent survenir des réactions allergiques : rougeurs, urticaire, eczéma, éruptions cutanées, démangeaisons et/ou un œdème.

Dans ce cas, il faut immédiatement interrompre le traitement et consulter votre médecin.