

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR TIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

ditions 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.

macie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

ologie 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.

que :

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

ducation :

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.

taire :

En cas de prothèses ou de traitement canalaire, 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 canalaire.

adie 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

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1796 Société : C4 61671

Actif Pensionné(e) Autre : ?

Nom & Prénom : MOURATIB Abderrahim

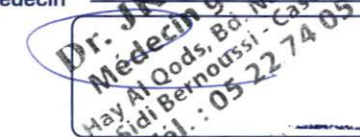
Date de naissance : 28/01/55

Adresse : Rue 115, n° 18 Anchetek, Casab

Tél. : 06 63 64 68 24 Total des frais engagés : 107 800 + 560 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 20/10/20 Age : 70

Nom et prénom du malade : MOURATIB Abderrahim

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : Bandole + Dentale + Allergie

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 : 2020

Signature de l'adhérent(e) : DR SKIN Mafida



RELEVE 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
20/10/2020	CO	1500	1500	Dr. J. KIN HASSAN Médecin généraliste Hay Al Qods, Bd. Naboussi, Casablanca Sidi Bernoussi, Casablanca Tél. : 05 22 14 05 93

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE EL YACOUT	20/10/20	254,40
Avenue Bagdad N°43 Quartier Yacout - Ain Chock - Casablanca		
Tél: 0522 50 76 39		

Cachet et signature du Pharmacien	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
Pharmacie EL HASSANI	20/10/20		56,60
Hay Al Qods Bd. Naboussi N° 107 109 Sidi Bernoussi Casablanca - Tél.: 0522 74 08 67			

ANALYSES - RADIGRAPHIES

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	

RELEVE 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 canalaires, ainsi que le bilan

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	CCEFFICIENT DES TRAVAUX
MONTANTS DES SOINS				
DEBUT D'EXECUTION				
FIN D'EXECUTION				
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			CCEFFICIENT DES TRAVAUX
	H	25533412	21433552	
		00000000	00000000	
	D	00000000	00000000	
		35533411	11433553	
	B			
MONTANTS DES SOINS				
DATE DU DEVIS				
DATE DE L'EXECUTION				
[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession				
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS				
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION				



Docteur JKINI Hafida

Médecine Générale

Echographie Clinique



الدكتورة اجكيني حفيظة

الطب العام

الفحص بالصدى

Ordonnance

Casablanca, le 20.10.2020

Mourahib.

Halims

56,60

Diplostear.

1 sachet

en verre

Pharmacie EL HASSANI
Hay Al Qods Bd.Nabouss
N° 109 Sidi Bernoussi
Casablanca -Tél.0522 74 08 67

Dr. JKINI Hafida
Médecin généraliste
Hay Al Qods Bd. Nabouss N° 51
Sidi Bernoussi - Casablanca
Tél. : 05 22 74 05 93

Pharmacie EL HASSANI
Hay Al Qods Bd.Nabouss
N° 107 109 Sidi Bernoussi
Casablanca -Tél.0522 74 08 67

Docteur JKINI Hafida

Médecine Générale

Echographie Clinique



الدكتورة اجكيني حفيظة

الطب العام

الفحص بالصدى

Ordonnance

MOURATIB

Hallma

3880

الياقوت Casablanca 20

PHARMACIE EL YACOUT
Avenue Baghdad N°43 Quartier
El Yacout - Ain Chock - Casablanca
Tél. 0528 56176 39



① Muvol Ad.
1 cas x 3g.

2000

②

clartec 10
14pt (7)



1710

④

claradol 500
14pt x 24



حي القدس، شارع نابيلس رقم 51 البرنوسي، الطابق الأول - الدار البيضاء - الهاتف : 05 22 74 05 93

Hay Al Qods, Bd Nabouss N° 51, 1er étage Bernoussi- Casablanca Tél. : 05 22 74 05 93

- Inesogia
- ~~1 gelley 1 j~~
matma' je

630 " Docivo &
1 1 y a'ssige
X 24
25440

Dr. JKINI Hafida
Médecin généraliste
Hay Al Oods, Bd. Nabouls N° 51
Sidi Bernoussi, Casablanca
Tél. : 05 22 74 05 93



1 Bul 7

الباقوت
PHARMACIE EL-YACOUT
Avenue Baghdad N°43 Quartier
El Yacout - Ain Chock - Casablanca
Tél: 0522 50 76 39

- Diflosfene
127 en U.N.F.C.

Dr. JKINI Hafida
Médecin généraliste
Hay Al Oods, Bd. Nabouls N° 51
Sidi Bernoussi, Casablanca
Tél. : 05 22 74 05 93

Diprostène®

Suspension injectable en seringue pré-remplie

Bétaméthasone



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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- 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 semble pas être mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. QU'EST-CE QUE DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?
3. COMMENT UTILISER DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENEMENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?
6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS PRATIQUES.
1. QU'EST-CE QUE DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?

Classe pharmacothérapeutique : corticoïdes à usage systémique non associés, code ATC : H02AB01. Ce médicament est un corticoïde.

Il est indiqué en cas de rhinite allergique.

Il peut être utilisé en injection locale en dermatologie, en rhumatologie et en ORL.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?

USAGE PAR VOIE INTRAMUSCULAIRE

N'utilisez jamais DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie dans les cas suivants :

- chez les prématurés et nouveau-nés à terme, en raison de la présence d'alcool benzylique,
- la plupart des infections,
- certaines maladies virales en évolution (hépatites virales, herpès, varicelle, zona),
- certains troubles mentaux non traités,
- vaccination par des vaccins vivants,
- allergie à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- troubles de la coagulation, traitement anticoagulant en cours.



611 800115 013 7
DIPROSTENE 1 Seringue
P.P.V : 56,60 DH
AMM 235DMP/21/1TT
Distribué par MSD Maroc
B.P. 136 Bouskoura

DANS

ENE,



DANS

MUXOL® 0.3%

Solution buvable en flacons de 125 ml et 250 ml

(Chlorhydrate d'Ambroxol)

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

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

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demander plus d'information à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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

1- COMPOSITION DU MÉDICAMENT

Principe actif :

Chlorhydrate d'Ambroxol 0.300 g

Quantité Correspondant à Ambroxol base (0,273 g).

Excipients : Glycérol, Sorbitol, Parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle, Arôme banane (Acétate de furfuryl, acétate de isoamyle, acétate d'isobutyle, acétate de méthyle -3-butényle, acétoine, butyrate d'amyle, delta-décalactone, eugénol, pipéronal, propionate de benzyle, maltol, vanilline, propyléneglycol), Acide citrique monohydrate, Eau purifiée qsp 100 ml

Excipients à effet notoire : Sorbitol, Parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle.

2- CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITÉ

MUCOLYTIQUES.

(R : SYSTÈME RESPIRATOIRE).

3- INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Traitements des troubles de la sécrétion bronchique de l'adulte et de l'enfant, notamment au cours des affections bronchiques aigües et des épisodes aigus des bronchopneumopathies chroniques.

Ce médicament est expectorant. Il facilite l'évacuation par la toux des sécrétions bronchiques.

4- POSOLOGIE

• Chez l'adulte :

Posologie usuelle : 1 cuillère à soupe matin et soir.

• Chez l'enfant :

Plus de 5 ans : 1 cuillère à café trois fois par jour ;

2 à 5 ans : ½ cuillère à café trois fois par jour.

Mode d'administration

Voie orale

Fréquence d'administration

Les prises seront espacées à intervalle régulier.

Durée de traitement

La durée du traitement ne dép

5- CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais MUXOL, solu

- si vous êtes allergique (hypers

- Ne donnez pas MUXOL à votre

6- EFFETS INDÉSIRABLES

Comme tous les médicaments, ce sont systématiquement chez tout le monde

- Rare : pouvant survenir au maximum

Réaction d'hypersensibilité ;

Eruption cutanée, urticaire.

Fréquence indéterminée : ne peut être estimée sur la base des données disponibles :

Réactions anaphylactiques, dont choc anaphylactique, angio-oedème (gonflement rapide de la peau, du tissu sous-cutané, de la muqueuse ou du tissu sous-muqueux) et prurit ;

Réactions cutanées sévères (dont érythème polymorphe, syndrome de Stevens-Johnson/syndrome de Lyell et pustulose exanthématique aiguë généralisée) ;

Troubles digestifs mineurs à type de nausées, vomissements, brûlure d'estomac. Il est conseillé dans ce cas de diminuer la posologie.

Maux de tête, vertige.

PPV (DH) :

LOT N° :

UT. AV. :

3 0 0 0

1 0 6 0

1 0 2

3 6,60

ficament :

Clartec®

Loratadine

Formes et présentations :

Comprimés : - Boîte de 30

- Boîte de 15

- Boîte de 10

Sirops : - Boîte de 1 Flacon de 60 ml

- Boîte de 1 Flacon de 120 ml

Composition :

Comprimé :

Loratadine (DCI) 10 mg

Excipients q.s.p 1 comprimé

Sirop :

Loratadine (DCI) 0,1 g

Excipients q.s.p 100 ml

Propriétés :

- Loratadine est un Antihistaminique sélectif des récepteurs H1 périphériques, d'action rapide et prolongée, compatible avec une prise quotidienne, par voie orale, dénué d'effets secondaires sédatifs et anticholinergiques aux doses thérapeutiques.

Indications :

- Traitement symptomatique de la rhinite saisonnière pollinique (Rhume des foins), de la rhinite apériodique, de certaines dermatoses allergiques (urticaire,...).

- Traitement symptomatique des urticaires aigües de l'enfant.

Contre-Indications :

L'hypersensibilité à ce médicament

Enfants de moins de 2 ans

Effets indésirables :

Bouche sèche, fatigue, somnolence et céphalées sont exceptionnels.

Mise en garde et précautions :

- La loratadine franchissant la barrière placentaire passe à éventuellement durant la grossesse et l'allaitement

- L'innocuité et l'efficacité de la Loratadine chez les enfants de moins de 2 ans.

Posologie et Mode d'emploi :

Enfants de 2 à 12 ans :

Poids corporel > 30 kg : 10 mg de sirop

Poids corporel ≤ 30 kg : 5 mg de Clartec® une fois / jour (1 cuillère-mesure de sirop)

Adultes et enfants au dessus de 12 ans : 1 comprimé par jour, de préférence le matin au petit déjeuner.

Vu l'absence de données suffisantes, la prudence est requise chez les patients atteints d'insuffisance hépatique très sévère.

Ne pas laisser à la portée des enfants.

Conserver à l'abri de l'humidité

Liste II



Laboratoires Pharmaceutiques Pharma 5

DIPROSONE® 0,05 % crème

Bétaméthasone

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à 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 l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que DIPROSONE 0,05 %, crème et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser DIPROSONE 0,05 %, crème ?
3. Comment utiliser DIPROSONE 0,05 %, crème ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DIPROSONE 0,05 %, crème ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE DIPROSONE 0,05 %, crème ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : DERMOCORTICOÏDE (D. Dermatologie) - code ATC : D07AC01

Ce médicament est un corticoïde local d'activité forte.

Il est préconisé dans certaines maladies de peau comme l'eczéma de contact, la dermatite atopique, le psoriasis, mais votre médecin peut le prescrire dans d'autres cas.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER DIPROSONE 0,05 %, crème ?

N'utilisez jamais DIPROSONE 0,05 %, crème dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- lésions ulcérées,
- acné,
- rosacée,
- maladies infectieuses de la peau d'origine virale (herpès, zona, varicelle...), bactérienne (exemple : impétigo...), mycosique (dues à des champignons microscopiques) ou parasitaire,
- application sur les paupières.

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

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant d'utiliser DIPROSONE 0,05 %, crème.

Ce médicament doit être utilisé en respectant les conseils du médecin :

- ne pas appliquer sur le visage sauf en cas de prescription formelle de votre médecin,
- éviter les applications sur une grande surface, sous un pansement occlusif en raison de la possibilité de passage d'une partie du principe actif dans le sang,
- éviter l'application prolongée, sur le visage, dans les plis,
- toute irritation ou infection doit être signalée à votre médecin,
- si une réaction d'intolérance apparaît, le traitement doit être arrêté,
- Ce médicament contient de l'alcool cétoéarylique et peut provoquer des réactions cutanées locales (par exemple : eczéma).
- Ce médicament contient du chlorocrésol et peut provoquer des réactions allergiques.

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

Contactez votre médecin en cas de vision floue ou d'autres troubles visuels.

Enfants et adolescents

Sans objet.

Autres médicaments et DIPROSONE 0,05 %, crème

Compte tenu de l'usage local de ce produit : Aux doses recommandées, la bétaméthasone pour usage topique n'est pas susceptible de causer des interactions médicamenteuses significatives d'un point de vue médical.

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

DIPROSONE 0,05 %, crème avec des aliments et boissons

Sans objet.

Grossesse et allaitement

En cas de grossesse ou d'allaitement, prévenir votre médecin.

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

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Sans objet.

Informations importantes concernant certains composants de DIPROSONE 0,05 %, crème :

DIPROSONE 0,05 %, crème contient du chlorocrésol et de l'alcool

cétoéarylique.

3. COMMENT UTILISER DIPROSONE 0,05 %, crème ?

Posologie

Veuillez à toujours utiliser ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien 1 cas de dose.

La posologie est de 1 à 2 applications par jour en couche mince, suivies d'un léger massage.

Ne pas augmenter le nombre d'applications par jour.

Mode et voie d'administration

Voie cutanée.

Il est conseillé d'appliquer le produit en touches espacées, puis de l'étaler en massant légèrement jusqu'à ce qu'il soit entièrement absorbé.

Se laver les mains immédiatement après l'application sauf si vous utilisez la crème pour traiter vos mains.

Fréquence d'administration

1 à 2 applications par jour selon l'ordonnance de votre médecin.

Durée du traitement

L'arrêt du traitement se fera de façon progressive, en espaçant les applications et/ou en utilisant un corticoïde moins fort ou moins dosé.

Respecter strictement l'ordonnance de votre médecin et ne pas prolonger le traitement.

Si vous avez utilisé plus de DIPROSONE 0,05 %, crème que vous n'auriez dû

Utilisez toujours DIPROSONE 0,05 %, crème, comme votre médecin vous l'a indiqué. Si vous avez accidentellement appliqué plus de DIPROSONE 0,05 %, crème, que prescrit par votre médecin, ne vous inquiétez pas mais évitez de le reproduire. L'utilisation excessive ou prolongée des corticoïdes locaux peut être à l'origine de manifestations d'hypercorticisme, incluant la maladie de Cushing.

Traitement : un traitement symptomatique approprié est indiqué.

Si vous oubliez d'utiliser DIPROSONE 0,05 %, crème

N'appliquez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié d'appliquer.

Si vous arrêtez d'utiliser DIPROSONE 0,05 %, crème

Sans objet.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

En cas d'utilisation prolongée, il y a risque d'amincissement et de fragilité de la peau, dilatation de petits vaisseaux sanguins, vergetures, poussée d'acné.

Des cas d'hypertrichose, de dépigmentation, d'infection secondaire en particulier en cas de traitement sous pansement occlusif ou dans les plis, ont été rapportés. D'autres effets indésirables peuvent survenir (fréquence indéterminée) : vision floue.

Déclaration des effets secondaires

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 sera pas mentionné dans cette notice.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER DIPROSONE 0,05 %, crème ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte.

La date de péremption fait référence au dernier jour du mois.

Pas de précautions particulières de conservation.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'

ec les ordures ménagères.

Demandez à votre pharmacien d'arrêter de prendre ce médicament et de le renvoyer à votre pharmacien.

ments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribuent à préserver l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE

Ce que contient :

• La substance t.

Dipronate de b.

Quantité correspon-

g de crème.

0,064 g

0,050 g

Quantité correspon-

g de crème.

• Les autres composants

Vaseline, alcool cétoéarylique, paraffine liquide, éther monocétyle de polyoxyéthylène glycol 1000, dihydrogénophosphate de sodium monohydraté, chlorocrésol, acide phosphorique concentré, eau purifiée.

Qu'est-ce que DIPROSONE 0,05 %, crème et contenu de l'emballage

extérieur

Ce médicament se présente sous forme de crème.

Tube de 15 g ou 30 g.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.



Titulaire de l'Autorisation de

mise sur le marché :

MSD France

34 Avenue Léonard de Vinci

92400 Courbevoie

Fabriqué et distribué par :

PHARMACEUTICAL INSTITUTE

BP 4491 – 12100 Ain el aouda – Maroc

Pharmacien responsable : Maria SEDRATI

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée: Octobre 2017.



claradol® 500

paracétamol

Comprimés effervescents dosés à 500 mg.

COMPOSITION :

- Paracétamol.....500 mg
- Excipient, q.s.p. un comprimé effervescent.

PRESENTATION :

Etui de 16 comprimés effervescents sécables.

PROPRIETES :

Antalgique, antipyrrétique.

INDICATIONS :

- *Traitemen^t symptomatique des affections douloureuses :*
- céphalées, migraines,
- douleurs rhumatismales, torticolis, lumbagos, sciâtriques, lombalgies, douleurs musculaires et tendineuses, crampes.
- névralgies dentaires, intercostales, faciales,
- fractures, entorses, luxations, douleurs après traitements orthopédiques,
- douleurs au cours des interventions O.R.L.
- douleurs en stomatologie (post-opératoires),
- règles douloureuses.
- *Traitemen^t symptomatique des affections fébriles :*
- état grippal,
- maladies infectieuses.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Ne pas laisser à la portée des enfants.
- Ne pas utiliser de façon prolongée sans avis médical.
- Ne pas dépasser la posologie indiquée et consulter rapidement un médecin en cas de surdosage accidentel.
- En raison de sa teneur en principe actif, ne pas administrer ce produit au jeune enfant, à moins d'un fractionnement.

Ce médicament contient 324

compte

chez les personnes suivant un

MODE D'EMPLOI ET POSOLOGIE

Adultes à partir de 15 ans : 1 grand verre d'eau.

Enfants :

de 7 à 13 ans : 1 demi-comprimé

de 13 à 15 ans : 1 comprimé 1 à

CONSERVATION : A conserver

PPU: 17.10 DH
CB00355
EXP: 03/2023

Bayer S.A.

Tours Balzac
Angle Bd. d'Anfa & Rue de l'Epargne
Casablanca

LTM.
856577534
C14017

دوسيفوكس

Deva
Pharmaceutique

قرص لالم



قرص
عن
الفم

الشكل والتقديم :

دوسيفوكس أقراص لالم
علبة من 10 أقراص - علبة من 20 قرص

التركيبة :

البروبوليس، فيتامين س، مستخلص الأوكالبتوس، مستخلص جاف من المادة القنفديّة الارجوانية، مستخلص الرغبيّل، أسوجة: سوربيتول، مسحوق العسل الطبيعي، سبيارات المغنىزيوم، سيليس غرواني، ثومتين، سوكالرول، الأسيبسولفام بوتاسيك، أسيارتام، نكهة الليمون، متنول.

دوعي الاستعمال :
دوسيفوكس يتكون من مجموعة متكاملة من مستخلصات البيانات الطبية المعترف لها بفعاليتها المفيدة لتفوّقها الناعمة، وفي التخفيف من إلتهابات الحلق والمسالك التنفسية.

- البروبوليس: مطهّر ومضاد للجراثيم
- فيتامين س: مضاد للأكسدة ويعقوي المناعة
- مستخلص الأوكالبتوس: مزيل للإحتقان ويساعد على التنفس
- مستخلص جاف من المادة القنفديّة الارجوانية: يقوّي ويعزّز المناعة الذاتيّة
- مستخلص الرغبيّل: مضاد للأكسدة، مضاد للإلتهاب، مقاوم للألام

الجرعات :
قرص واحد يمتص ثلاث مرات في اليوم

غذّيات الاستعمال :
لا يستعمل في حالة الحساسية لأحد المكونات
لا تتجاوز الجرعات المسموحة
هذا مكمل غذائي وليس بدواء
يحفظ بعيداً عن الحرارة والرطوبة



FORMES ET PRESENTATIONS

Docivox comprimé à sucer :

-Boîte de 10 - Boîte de 20

PROPRIETES :

Docivox est une association synergique de propolis, phytoactifs et vitamine C dont les propriétés sont bénéfiques pour la gorge et les voies respiratoires : • Apaise et dégage les voies respiratoires • Adoucit la gorge irritée en cas de toux • Renforce les défenses naturelles.

- Propolis : la sphère d'action privilégiée de la propolis concerne l'ORL où elle permet d'aider à guérir facilement et très rapidement de nombreuses affections couramment rencontrées, plus particulièrement en automne et en hiver.
- Eucalyptus : remarquable décongestionnant respiratoire des muqueuses et des sinus, il facilite le confort respiratoire.
- Echinacée : utilisée pour renforcer les défenses naturelles de l'organisme et aide à la prévention d'infections comme la grippe ou le refroidissement (syndrome grippal).

UTILISATIONS :

Docivox comprimé à sucer est spécialement formulé pour protéger la muqueuse et aider à soulager dans les cas de :

-Enrouements passagers.

-Maux de gorge en cas de toux sèche d'irritation ou d'allergie.

Docivox procure une sensation de fraîcheur agréable et durable (goût original menthe, miel et citron).

POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI :

1 comprimé à sucer 3 fois par jour.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Déconseillé aux personnes allergiques aux produits de la ruche ou à l'un des co-

Tenir hors de la portée des enfants.

Ne pas dépasser la dose journalière recommandée.

Complément alimentaire, ce n'est pas un médicament.

COMPOSITION :

propolis 80 mg, extrait d'eucalyptus (eucalyptus globulus) 50 mg, extrait d'echinacée (echinacea purpurea) 50 mg, extrait de gingembre (zingiber officinalis) 12 mg, acide ascorbique 10 mg, sorbitol, poudre miel, stéarate de magnésium végétal, silice colloïdale, thaumatin, sucralose, acésulfame potassium, aspartame, arôme citron, menthol.

Autorisation ministère de la santé n° DA 20171612028DMP/20UCAv1

مختبرات ديفا للصيدلة
ج. واجدي صيدلي مسؤول

Deva
Pharmaceutique

Laboratoires Deva Pharmaceutique
J.OUAJDI Pharmacien Responsable



Gélule
Microgranules
gastro-résistants
Par voie orale

Inéso

ésoméprazole



SPORTIFS
Sans objet.

EFFETS SUR L'APTITUDE A CONDUIRE DES VÉHICULES OU A TRAVERSER UN RÉGIME

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

Inéso n'est pas susceptible d'entraîner des effets sur l'aptitude à conduire ou à traverser un régime. Cependant, des effets secondaires tels que des étourdissements peuvent se produire fréquemment ou rarement. Si vous êtes affecté par l'un de ces effets, arrêtez-vous.

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Saccharose

POSÉOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION, FREQUENCE DU TRAITEMENT

Inéso 20 MG :

Adultes âgés de 18 ans et plus :

• Traitement des symptômes du reflux gastro-oesophagien (brûlure d'estomac). Si votre médecin diagnostique une inflammation de l'oesophage, la dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg deux fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire de 4 semaines peut être nécessaire. La dose recommandée après cicatrisation de l'oesophage est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour, en fonction de vos besoins. Si l'effet thérapeutique n'est pas obtenu, votre médecin peut augmenter la dose.

• En cas d'infection par la bactérie appelée *Helicobacter pylori*, prévention de la récidive de l'ulcère de l'estomac ou du duodénum. La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg deux fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire de 4 semaines peut être nécessaire. La dose recommandée après cicatrisation de l'oesophage est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour.

• Traitement des ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour.

• Prévention des ulcères associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens. La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour.

• Traitement de l'excès d'acide dans l'estomac dû au syndrome de Zollinger-Ellison. La dose recommandée est d'Inéso 40 mg deux fois par jour. Votre médecin peut augmenter la dose.

Utilisation chez les adolescents (âgés de 12 ans et plus)

• Traitement des symptômes du reflux gastro-oesophagien (brûlure d'estomac). Si votre médecin diagnostique une inflammation de l'oesophage, la dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg deux fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire de 4 semaines peut être nécessaire. La dose recommandée après cicatrisation de l'oesophage est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour.

Si votre œsophage ne présente pas d'inflammation, la dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour.

Si vous avez de graves problèmes hépatiques, il est possible que votre médecin recommande une dose plus faible.

• En cas d'infection par la bactérie appelée *Helicobacter pylori*, prévention de la récidive de l'ulcère de l'estomac ou du duodénum. La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg deux fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire de 4 semaines peut être nécessaire. La dose recommandée après cicatrisation de l'oesophage est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour.

Inéso 40 mg

• Adultes âgés de 18 ans et plus :

• Traitement des symptômes du reflux gastro-oesophagien (brûlure d'estomac). Si votre médecin diagnostique une inflammation de l'oesophage, la dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 40 mg deux fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire de 4 semaines peut être nécessaire. La dose recommandée après cicatrisation de l'oesophage est d'une gélule d'Inéso 40 mg une fois par jour.

• Traitement des ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 40 mg deux fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire de 4 semaines peut être nécessaire. La dose recommandée après cicatrisation de l'oesophage est d'une gélule d'Inéso 40 mg une fois par jour.

Utilisation chez les adolescents (âgés de 12 ans et plus) :

• Traitement des symptômes du reflux gastro-oesophagien (brûlure d'estomac). Si votre médecin diagnostique une inflammation de l'oesophage, la dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 40 mg deux fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire de 4 semaines peut être nécessaire. La dose recommandée après cicatrisation de l'oesophage est d'une gélule d'Inéso 40 mg une fois par jour.

Si vous avez de graves problèmes hépatiques, il est possible que votre médecin recommande une dose plus faible.

MODE D'ADMINISTRATION

• Vous pouvez prendre vos gélules avec de la nourriture ou à jeun.

ENFANTS AGES DE MOINS DE 12 ANS

Inéso 20 mg et 40 mg, gélules gastro-résistantes n'est pas recommandé.

SUJETS AGÉS

Un ajustement de la posologie n'est pas nécessaire chez les sujets âgés.

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

- Gardez cette notice, vous pourrez 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 a été prescrit par votre pharmacien.

- Ce médicament a été prescrit par votre pharmacien.

- Si 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.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

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

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Inéso 20 mg, gélule gastro-résistante est utilisé dans le traitement des maladies suivantes :

Adultes

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

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

- Le traitement et la prévention des ulcères associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). Inéso peut aussi être utilisé pour stopper la formation d'ulcères si vous prenez des anti-inflammatoires non stéroïdiens.

- Un excès d'acide dans l'estomac dû à un syndrome de Zollinger-Ellison.

Adolescents âgés de 12 ans et plus

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

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

Inéso 40 mg, gélule gastro-résistante est utilisé dans le traitement des maladies suivantes :

Adultes

- Le traitement de l'œsophagite érosive par reflux lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures.

- Un excès d'acide dans l'estomac dû à un syndrome de Zollinger-Ellison.

Adolescents âgés de 12 ans et plus

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

LISTE DES INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT LA PRISE DU MÉDICAMENT

Sans objet.

CONTRE-INDICATIONS

- Si vous êtes allergique à l'esoméprazole ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

- Si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons, (par exemple : pantoprazole, lansoprazole, rabeprazole, oréprazole),

- Si vous prenez un médicament contenant du neflénavir.

Il est particulièrement important d'informer votre médecin si vous prenez d'autres médicaments, même ceux sans prescription médicale.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI ; MISES EN GARDE SPÉCIALES

Adresssez-vous à votre médecin ou pharmacien avant toute administration d'Inéso.

- si vous avez des problèmes hépatiques sévères.

- si vous avez des problèmes rénaux sévères.

Si vous prenez Inéso vous devez informer immédiatement votre médecin si : "vous perdez du poids sans raison et vous avez des problèmes pour avaler", "vous avez des douleurs à l'estomac ou une indigestion", "vous vomissez de la nourriture ou du sang", "vous avez des selles noires teintées de sang".

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons tel qu'Inéso, en particulier sur une période supérieure à un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la hanche, du poignet ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez d'ostéoporose ou si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque d'ostéoporose).

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MÉDICAMENTS

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, ou si vous avez récemment pris ou pourrez prendre tout autre médicament, y compris les médicaments obtenus sans ordonnance.

Vous ne devez pas prendre Inéso si vous prenez le médicament suivant : neflénavir (utilisé dans le traitement de l'infection par le VIH).

Vous devez informer votre médecin ou pharmacien si vous prenez l'un des médicaments suivants : atazanavir, cobicloprazole, kétocanazole, itraconazole ou voriconazole, erlotinib, citalopram, imipramine ou clomipramine, diazépame, phénytoïne, warfarine, clorazol, cispapride, digoxine, méthotrexate, tacrolimus, rifampicine, millepertuis.

INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS ET LES BOISSONS

Vous pouvez prendre vos gélules avec de la nourriture ou à jeun.

INTERACTIONS AVEC LES PRODUITS DE PHYTOTHERAPIE OU THERAPIES ALTERNATIVES :

Sans objet.

UTILISATION PENDANT LA GROSSESSE ET L'ALLAITEMENT

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Votre médecin vous dira si vous pouvez prendre Inéso pendant cette période.

On ne sait pas si Inéso passe dans le lait maternel; en conséquence, vous demandez conseil à votre médecin ou pharmacien lorsque vous allaitez.