

# RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

## Conditions générales :

Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.  
Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.  
La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.  
L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.

En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

## Prescription :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.  
Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

## Pathologie 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.

## Maladie chronique :

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

## Déclaration de Maladie

N° P19-0047208

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1726 Société : 46471

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre : 2

Nom & Prénom : MOURATIB Abderrahim

Date de naissance : 28/01/55

Adresse : Rue 115, N° 18 ANCHAK, CASABA

Tél. : 066345824 Total des frais engagés : 1507 26400 + 5660 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 20/10/2020

Nom et prénom du malade : MOURATIB Abderrahim Age :

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

Nature de la maladie : B.C. chule + Dents hors allège

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 : CASABA

Signature de l'adhérent(e) :

05 NOV. 2020





Docteur JKINI Hafida  
Médecine Générale  
Echographie Clinique



الدكتورة اجيني حفيظة  
الطب العام  
الفحص بالصدى

## Ordonnance

Casablanca, le 20.10.2020

Gourahib.

Halims

56,60

Di Prosteur.

1 seuil

en urgence

Pharmacie EL HASSANI  
Hay Al Qods Bd. Naboulss  
N° 109 Sidi Bernoussi  
Tél.: 0522 74 08 67

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

Pharmacie EL HASSANI  
Hay Al Qods Bd. Naboulss  
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



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

## Ordonnance

MOURATI B  
Halima

Casablanca 20/10/2020  
الباقوت  
PHARMACIE EL YACOUT  
Avenue Baghdad N°43 Quartier  
El Yacout - Ain Chock - Casablanca  
Tél: 0528 50 76 39

① Muval Ad.  
1 cas x 34

388

② clartec 10  
14/5 (71)

2200

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

difosone cream  
1 all

④ claradol 500  
1 cp x 24

1710



7 no

- Inesolo

1 gellule  
matinale

(14)

6300

Docibo 4

149888

x 25

25440

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

الصيدلية  
PHARMACIE EL YACOUB  
Avenue Bagdad N° 43 Quartier  
El Yacoub - Ain Chock - Casablanca  
Tél: 0522 50 76 39

- Difloster  
1 D7 en Vague

Dr. JKINI Hafida  
Médecin généraliste  
Hay Al Ouds, 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 serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

## Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?
2. QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

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 CONNAÎTRE 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 2350MP/21/01TT  
 Distribué par M.S.O Maroc  
 B.P. 136 Bouskoura

O

# MUXOL® 0.3%

Solution buvable en flacons de 125 ml et 250 ml  
(Chlorhydrate d'Ambroxol)

Veillez à 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 furfuryle, acétate de isoamyle, acétate d'isobutyle, acétate de méthyle -3-butényle, acétoïne, butyrate d'amyle, delta-décalactone, eugénol, pipéronal, propionate de benzyle, maltol, vanilline, propylène glycol), 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

Traitement des troubles de la sécrétion bronchique de l'adulte et de l'enfant, notamment au cours des affections bronchiques aiguës 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 dépasse pas 10 jours.

## 5- CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais MUXOL, solution buvable, si :

- si vous êtes allergique (hypersensibilité) à l'un des excipients ;

- Ne donnez pas MUXOL à votre enfant.

## 6- EFFETS INDÉSIRABLES

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

- Rare : pouvant survenir au maximum 1 fois sur 100 personnes.

Réaction d'hypersensibilité ;

Eruption cutanée, urticaire.

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

Réactions anaphylactiques, dont choc anaphylactique, angio-œdème (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) ;

Trouble 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. :

36,60

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 aiguës 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 éviter durant la grossesse et l'allaitement.
- L'innocuité et l'efficacité de la L. 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  
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



# DIPROSONE® 0,05 % crème

Bétaméthasone

**Veillez 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 À 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 DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN 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 cétostéarylique et peut provoquer des réactions cutanées locales (par exemple : eczéma).
- Ce médicament contient du chlorocrésol et peut provoquer des réactions allergiques.

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

cétostéarylique.

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

### Posologie

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

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 INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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 serait 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'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribuent à la protection de l'environnement.

## 6. CONTENU DE

Ce que contient

- La substance

Diprosone de b

Quantité correspon

g de crème.

g de crème.

g de crème.

g de crème.

g de crème.

g de crème.

g de crème.

g de crème.

g de crème.

g de crème.

g de crème.

g de crème.

g de crème.

g de crème.

g de crème.

g de crème.

g de crème.

g de crème.

g de crème.

g de crème.

g de crème.

g de crème.

g de crème.

g de crème.

g de crème.



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, antipyrétique.

### INDICATIONS :

- *Traitement symptomatique des affections douloureuses :*
- céphalées, migraines,
- douleurs rhumatismales, torticolis, lumbagos, sciaticques, 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.
- *Traitement 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 mg de paracétamol par comprimé.

Chez les personnes suivant un régime alimentaire normal, le médicament est bien toléré.

### MODE D'EMPLOI ET POSOLOGIE :

Adultes à partir de 15 ans : 1 comprimé 1 à 2 fois par jour.

grand verre d'eau.

Enfants :

de 7 à 13 ans : 1 demi-comprimé 1 à 2 fois par jour.

de 13 à 15 ans : 1 comprimé 1 à 2 fois par jour.

### CONSERVATION : A conserver à température ambiante.

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

PPV: 17.10 DH  
CB00355  
EXP: 03/2023

LTM.  
85657534  
C14017



# دوسيفوكس

قرص للمص

قرص  
عن طريق الفم

Deva  
Pharmaceutique

## الشكل و التقديم :

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

## التركيبة :

البروبوليس، فيتامين س، مستخلص الأوكالبتوس، مستخلص جاف من المادة القنطرية الأرجوانية، مستخلص الزنجبيل، أسوغه : سوربيتول، مسحوق العسل الطبيعي، ستيارات المغنيزيوم، سيليس غرواني، ثومين، سوكرالوز، الأسيسولفام بوتاسيك، أسبارتام، نكهة الليمون، منتول.

## دواعي الإستعمال :

دوسيفوكس يتكون من مجموعة متكاملة من مستخلصات النباتات الطبية المعترف لها بمفعولها الفيد لتقوية المناعة، وفي التخفيف من التهابات الحلق والمسالك التنفسية.

- البروبوليس : مطهر و مضاد للجراثيم
- فيتامين س : مضاد للأكسدة و يقوي المناعة
- مستخلص الأوكالبتوس : مزيل للإحتقان ويساعد على التنفس
- مستخلص جاف من المادة القنطرية الأرجوانية : يقوي و يحفز المناعة الذاتية
- مستخلص الزنجبيل : مضاد للأكسدة، مضاد للإلتهاب، مقاوم للآلام

## الجرعات :

قرص واحد يمتص ثلاث مرات في اليوم

## تحذيرات الإستعمال:

- لا يستعمل في حالة الحساسية لأحد المكونات
- لا تتجاوز الجرعات المسموحة
- هذا مكمل غذائي وليس بدواء
- يحفظ بعيدا عن الحرارة والرطوبة

# Docivox

Comprimé  
Voie orale

comprimé à sucer

Deva  
Pharmaceutique

## FORMES ET PRESENTATIONS

Docivox comprimé à sucer :

-Boite de 10 - Boite 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 composants.

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'échinacée (echinacea purpurea) 50 mg, extrait de gingembre (zingiber officinalis) 12 mg, acide ascorbique, sorbitol, poudre miel, stéarate de magnésium végétal, silice colloïdale, thaumatococcus, 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

Deva  
Pharmaceutique

- 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.
- Le 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.

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

**Inéso** contient une substance appelée **ésoméprazole**. 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 NECESSAIRES AVANT LA PRISE DU MEDICAMENT

Sans objet.

## CONTRE-INDICATIONS

- Si vous êtes allergique à l'ésoméprazole ou 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, omeprazole).
  - Si vous prenez un médicament contenant du nelfinavir.
- Il est particulièrement important d'informer votre médecin si vous prenez d'autres médicaments, même ceux sans prescription médicale.

## PRECAUTIONS D'EMPLOI - MISES EN GARDE SPECIALES

Adressez-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 MEDICAMENTS

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

Vous ne devez pas prendre **Inéso** si vous prenez le médicament suivant : nelfinavir (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, didanosine, kétoconazole, itraconazole, voriconazole, érlotinib, citalopram, imipramine ou clomipramine, diazépam, phénytoïne, warfarine, clostazol, ospanol, 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.

## SPORTIFS

Sans objet.

## EFFETS SUR L'APTITUDE A CONDUIRE DES VEHICULES OU A U

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

**Inéso** n'est pas susceptible d'entraîner des effets sur l'aptitude à conduire. Cependant, des effets secondaires tels que des étourdissements, fréquemment ou rarement. Si vous êtes affectés par l'un de ces effets, ne conduisez pas de véhicules ou n'utilisez pas de machines.

## LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Saccharose

## POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION, FREQU

### DU TRAITEMENT

### Inéso 20 MG :

Adultes âgés de 18 ans et plus :

- Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (brûlures) : Si votre médecin diagnostique une inflammation de l'œsophage, la dose recommandée est d'une gélule d'**Inéso 20 mg** deux fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire de 4 semaines est possible. La dose recommandée après cicatrisation de l'œsophage 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. Une fois le contrôle des symptômes obtenu, votre médecin pourra vous prescrire une gélule d'**Inéso 20 mg** une fois par jour, en fonction de vos besoins. Si il est possible que votre médecin vous donne une dose plus faible.

- En cas d'infection par la bactérie appelée *Helicobacter pylori*, la prévention de la récurrence 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 est possible. La dose recommandée après cicatrisation de l'ulcère 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 pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire de 4 semaines est possible. La dose recommandée après cicatrisation de l'ulcère est d'une gélule d'**Inéso 20 mg** une fois par jour.

- Prévention des ulcères 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 pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire de 4 semaines est possible. La dose recommandée après cicatrisation de l'ulcère 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'une gélule d'**Inéso 40 mg** deux fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire de 4 semaines est possible. La dose recommandée après cicatrisation de l'ulcère 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-œsophagien (brûlures) : Si votre médecin diagnostique une inflammation de l'œsophage, la dose recommandée est d'une gélule d'**Inéso 20 mg** deux fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire de 4 semaines est possible. La dose recommandée après cicatrisation de l'œsophage 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. Une fois le contrôle des symptômes obtenu, votre médecin pourra vous prescrire une gélule d'**Inéso 20 mg** une fois par jour, en fonction de vos besoins. Si il est possible que votre médecin vous donne une dose plus faible.

- En cas d'infection par la bactérie appelée *Helicobacter pylori*, la prévention de la récurrence 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 est possible. La dose recommandée après cicatrisation de l'ulcère 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 pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire de 4 semaines est possible. La dose recommandée après cicatrisation de l'ulcère est d'une gélule d'**Inéso 20 mg** une fois par jour.

- Prévention des ulcères 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 pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire de 4 semaines est possible. La dose recommandée après cicatrisation de l'ulcère est d'une gélule d'**Inéso 20 mg** une fois par jour.

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

- Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (brûlures) : Si votre médecin diagnostique une inflammation de l'œsophage, la dose recommandée est d'une gélule d'**Inéso 20 mg** deux fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire de 4 semaines est possible. La dose recommandée après cicatrisation de l'œsophage 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. Une fois le contrôle des symptômes obtenu, votre médecin pourra vous prescrire une gélule d'**Inéso 20 mg** une fois par jour, en fonction de vos besoins. Si il est possible que votre médecin vous donne une dose plus faible.

- En cas d'infection par la bactérie appelée *Helicobacter pylori*, la prévention de la récurrence 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 est possible. La dose recommandée après cicatrisation de l'ulcère 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 pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire de 4 semaines est possible. La dose recommandée après cicatrisation de l'ulcère est d'une gélule d'**Inéso 20 mg** une fois par jour.

- Prévention des ulcères 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 pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire de 4 semaines est possible. La dose recommandée après cicatrisation de l'ulcère 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'une gélule d'**Inéso 40 mg** deux fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire de 4 semaines est possible. La dose recommandée après cicatrisation de l'ulcère 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-œsophagien (brûlures) : Si votre médecin diagnostique une inflammation de l'œsophage, la dose recommandée est d'une gélule d'**Inéso 20 mg** deux fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire de 4 semaines est possible. La dose recommandée après cicatrisation de l'œsophage 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. Une fois le contrôle des symptômes obtenu, votre médecin pourra vous prescrire une gélule d'**Inéso 20 mg** une fois par jour, en fonction de vos besoins. Si il est possible que votre médecin vous donne une dose plus faible.

- En cas d'infection par la bactérie appelée *Helicobacter pylori*, la prévention de la récurrence 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 est possible. La dose recommandée après cicatrisation de l'ulcère 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 pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire de 4 semaines est possible. La dose recommandée après cicatrisation de l'ulcère est d'une gélule d'**Inéso 20 mg** une fois par jour.

- Prévention des ulcères 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 pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire de 4 semaines est possible. La dose recommandée après cicatrisation de l'ulcère 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'une gélule d'**Inéso 40 mg** deux fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire de 4 semaines est possible. La dose recommandée après cicatrisation de l'ulcère est d'une gélule d'**Inéso 40 mg** une fois par jour.

- Prévention des ulcères 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 pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire de 4 semaines est possible. La dose recommandée après cicatrisation de l'ulcère 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'une gélule d'**Inéso 40 mg** deux fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire de 4 semaines est possible. La dose recommandée après cicatrisation de l'ulcère est d'une gélule d'**Inéso 40 mg** une fois par jour.

- Prévention des ulcères 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 pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire de 4 semaines est possible. La dose recommandée après cicatrisation de l'ulcère est d'une gélule d'**Inéso 20 mg** une fois par jour.