

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

Informations générales :

Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.

Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.

La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.

L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.

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

Pharmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

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

Biologie et Biologie :

La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.

Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

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

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.

N° P19- 067104

19348

Optique

Autres

Maladie

Dentaire

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2978 Société : ROYAL AIR MAROC

Actif Pensionné(e) Autre :

Nom & Prénom : YOUSSEF LAHRICHI FAIGAL

Date de naissance : 28/07/56 à FEZ

Adresse : PORT DE CALIFORNIE - CASABLANCA APPT 3

R.D.C

Tél. : 0654.500.9.51 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Docteur TAGAOUTI Brahim
Médecin Généraliste
70, Rue de Normandie Meâni
Casablanca Tél.: 0522.25.59.32

Date de consultation : / /

Nom et prénom du malade : YOUSSEF LAHRICHI FAIGAL Age : 28/07/56

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : Bronchite fgaue + HTA

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 : / /

Signature de l'adhérent(e) :

YOUSSEF LAHRICHI FAIGAL

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
30/11/2020	0	01	200 DT	Docteur TAGNOUX Béatrice Médecin généraliste 10, Rue de Normandie Maârif 90000, Tel: 05 22 25 59 32

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
 Mme L'AHIRI - SAMIA 256, Boulevard de l'Oasis Tél: 05 22 93 95 17 - Casablanca 	30/11/12	 Pharmacie des Cygnes Mme. L'AHIRI - SAMIA 256, Boulevard de l'Oasis Tél: 05 22 93 95 17 - Casablanca

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important:

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan d

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				Coefficient des travaux
				Montants des soins
				Début d'exécution
				Fin d'exécution
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			
	H 25533412 00000000 35533411	D 00000000 B 00000000 35533411	G 21433552 00000000 11433553	Coefficient des travaux
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			Montants des soins
				Date du devis

Dr. TAGNAOUTI Brahim
Diplômé de la Faculté de Médecine
de Bordeaux
MEDÉCINE GENERALE

70, Rue de Normandie - Maârif
CASABLANCA
Tél. : 05 22 25 59 32

الدكتور إبراهيم التكناوتي
خريج كلية الطب ببوردو
الطب العام

70, زنقة نورماندي - المعاريف
الدار البيضاء - الهاتف : 05 22 25 59 32

Casablanca, le

30/11/2020

الدار البيضاء، في

Mr Lahrichi Fayçal

248,00 Seretide 280

Monphee 29

135,00 Accu-chek

100 pour mesurer la glycémie

185,20 Sulcat 160/5mg

60,90 Flamax 10mg

22,20 Codoliprase

67,20 Lanzar 30

99,00 Aclar 1/12

817,00

Pharmacie des Cygnes
Mme. LAHRICHI SAMIA
256, Boulevard de l'Oasis
Casablanca
Tél. : 05 22 99 55 11

Docteur TAGNAOUTI Brahim
Médecine Générale
70, Rue de Normandie Maârif
Casablanca - Tél. : 05 22 25 59 32

GlaxoSmithKline Maroc
Ain El Aouda
Région de Rabat
ID : 545085
PPV : 248,00 DH
6 118001 141104

SULIAT®

80 mg/5 mg

160 mg/5 mg

160 mg/10 mg

Comprimés pelliculés, boîtes de 14, 28 et 56
Valsartan / Amlodipine

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.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable.

Que contient cette notice :

- 1- Qu'est-ce que SULIAT® et dans quel cas est-il utilisé ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SULIAT® ?
- 3- Comment prendre SULIAT® ?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver SULIAT® ?
- 6- Informations supplémentaires

1- QU'EST-CE QUE SULIAT® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique :

Code ATC : C09B0801

Les comprimés de SULIAT® contiennent deux substances actives : Valsartan et Amlodipine. Ces substances sont actives de mécanismes complémentaires.

- L'Amlodipine appartient à la classe des « inhibiteurs calciques ».

L'Amlodipine empêche le calcium de traverser la paroi des vaisseaux sanguins, ce qui empêche les vaisseaux

- Le Valsartan appartient à la classe des « antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II ». L'angiotensine II est une hormone qui contracte les vaisseaux sanguins, avec pour conséquence une augmentation de la tension artérielle. Le Valsartan empêche l'angiotensine II de faire son travail. Cela signifie que ces deux substances contribuent à empêcher le rétrécissement des vaisseaux sanguins. De ce fait, la tension artérielle diminue.

Indications thérapeutiques :

SULIAT® est utilisé pour traiter la tension artérielle élevée (hypertension), chez les patients adultes de 18 ans et plus, dont l'insuffisance cardiaque soit par le valsartan, chacun administré seul.

185,20

SULIAT® 160 mg / 5 mg

28 comprimés pelliculés



6 118000 072409

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SULIAT®

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Contre - indications :

Ne prenez jamais SULIAT®, comprimés pelliculés dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique au valsartan, à l'amlopipine, aux dihydropyridines ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament. Si vous pensez que vous pouvez être allergique, ne prenez pas SULIAT® et parlez-en à votre médecin.
- Si vous avez de graves problèmes hépatiques ou des problèmes biliaires tels que cirrhose biliaire ou cholestase.
- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois. (Il est également recommandé d'éviter de prendre SULIAT® en début de grossesse).
- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension sévère).
- Si vous avez de graves problèmes rénaux ou si vous êtes sous dialyse.
- Si vous présentez un diabète ou une insuffisance rénale ($DFG < 60 \text{ ml/min}/1,73 \text{ m}^2$) et vous avez l'association de SULIAT® à des médicaments contenant de l'alsikirene.
- Si vous présentez un choc, y compris choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur est incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).
- Si vous présentez une obstruction de la voie d'éjection du ventricule gauche (par exemple, cardiomyopathie hypertrophique obstructive et sténose aortique de degré élevé).
- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après un infarctus aigu du myocarde.

Si vous êtes dans l'une des situations ci-dessus, ne prenez pas SULIAT® et parlez-en à votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec SULIAT® dans les cas suivants :

- Si vous êtes malade (vomissements ou diarrhée).
- Si vous avez des problèmes hépatiques ou rénaux.
- Si vous avez un rétrécissement de l'artère rénale unilatérale ou bilatérale ou une sténose artérielle sur rein unique.
- Si vous avez une affection touchant les glandes surrenales qui s'appelle « hyperaldostéronisme primaire ».
- Si vous avez eu une insuffisance cardiaque ou un post infarctus. Votre médecin doit évaluer votre fonction rénale.
- Si votre médecin vous a informé que vous avez un rétrécissement des valves du cœur (appelé « sténose aortique ou mitrale ») ou que l'épaisseur de votre muscle cardiaque est augmentée de manière anormale (ce que l'on appelle une « cardiomyopathie hypertrophique obstructive »).
- Si vous avez eu une greffe de rein ou si vous êtes informés que vous avez un rétrécissement des artères rénales.
- Si vous avez de graves problèmes rénaux ($DFG < 30 \text{ ml/min}/1,73 \text{ m}^2$) et si vous êtes sous dialyse.
- Si vous avez présenté des gonflements, en particulier du visage et de la gorge, lors de la prise d'autres médicaments (y compris les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine). Si ces symptômes surviennent, arrêtez de prendre SULIAT® et contactez votre médecin immédiatement. Vous ne devez jamais reprendre SULIAT®.
- Si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :
- Un « inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC) » (par exemple énacapril, lisinopril, ramipril), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète.
- Alsikirene.
- Votre médecin pourra surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle, et le taux des électrolytes (par ex. du potassium) dans votre sang.

Enfants et adolescents

L'utilisation de l'association valsartan/amlopipine n'est pas recommandée chez l'enfant et chez l'adolescent (âgés de moins de 18 ans).

Interactions avec d'autres médicaments

Prise de SULIAT®, comprimés pelliculés, avec d'autres médicaments :

Veuillez informer votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris ou pourrez prendre tout autre médicament. Votre médecin pourra avoir besoin de modifier la dose de vos médicaments et/ou prendre d'autres précautions. Il se peut, dans certains cas, que vous deviez arrêter l'un de ces médicaments. Ceci est d'autant plus important si vous utilisez l'un des médicaments énumérés ci-dessous :

- Le lithium (Médicament utilisé pour traiter certains types de dépression).
- Diurétiques (un type de médicament qui augmente la quantité d'urine que vous produisez) ;
- Diurétiques épargneurs de potassium, suppléments potassiques, substituts du sel contenant du potassium et autres substances susceptibles d'augmenter les taux de potassium.
- Trinitrine/nitroglycérine et autres nitrates ou autres substances appelées « vasodilatateurs ».
- Médicaments utilisés pour traiter des mycoses (ex: kétoconazole, itraconazole)
- Les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) y compris les inhibiteurs sélectifs de la cyclooxygénase-2, acide acétylsalicylique ($> 3 \text{ g/jour}$) et AINS non sélectifs. Votre médecin peut vérifier votre fonction rénale.
- Médicaments anticonvulsifs (ex: carbamazépine, phénobarbital, phényletoïne, fosphophényletoïne, primidone).
- Médicaments utilisés dans le HIV/SIDA (ex: Ritonavir).
- Médicaments utilisés pour traiter les infections bactériennes (tels que rifampicine, érythromycine, clarithromycine).
- Vérapamil, diltiazem (médicaments à visée cardiaque).
- Simvastatine (médicament utilisé pour contrôler des taux élevés de cholestérol).
- Dantrolène (perfusion pour traiter des anomalies graves de température corporelle).
- Médicaments utilisés en prévention du rejet de greffe (cyclosporine).

Interactions avec les aliments et les boissons

Le pamplemousse ou le jus de pamplemousse ne doivent pas être consommés par les personnes à qui SULIAT® a été prescrit. Ceci est dû au fait que le pamplemousse et le jus de pamplemousse peuvent conduire à une augmentation des taux sanguins de la substance active Amlodipine, pouvant induire une augmentation imprévue de l'effet hypotenseur de SULIAT®.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Extrait de millepertuis.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse :

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte.

Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre SULIAT® avant d'être enceinte ou dès que vous apprenez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre un autre médicament à la place de SULIAT®.

SULIAT® est déconseillé en début de grossesse, et il ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant s'il est utilisé après le troisième mois de grossesse.

Allaitement :

Informez votre médecin si vous allaitez ou êtes sur le point de commencer à allaiter. SULIAT® est déconseillé chez les femmes qui allaitent et votre médecin pourra choisir

un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un prématuré.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommandé de faire une analyse de lait pour déterminer si l'effet de SULIAT® sur votre enfant est acceptable.

... mais, toutefois, si vous souhaitez allaiter, il est recommand

www.accu-chek.com
68305 Mannheim, Germany
Sandhofer Strasse 116
Roche Diabetes Care GmbH

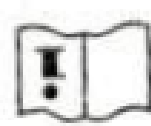


REF 07124155019



IVD

+2°C
+30°C



CE 0123

ACCU-CHEK is a trademark of Roche.

Roche Ltd. 42, J. J. Andale Rd. ACCU-CHEK

www.accu-chek.com

ת.ל.ל.ל. ת.ל.ל.ל. ת.ל.ל.ל.

ת.ל.ל.ל. ת.ל.ל.ל. ת.ל.ל.ל.

ת.ל.ל.ל. ת.ל.ל.ל. ת.ל.ל.ל.

+27 (11) 504 4677 (Other countries)

+254 20 764 0560 (Kenya only):

Call Toll Free: 080-34-22-38-37 (SA only):

Email: info@accu-chek.co.za

South Africa, 1686

Vorna Valley, Midrand

Hertford Office Park, 90 Bekker Road

Roche Diabetes Care South Africa (Pty) Ltd.

25 Test strips

07124155

Active

ACCU-CHEK®

GTIN 0/ NITG

PPC: 135,00Dhs

FLAMIX®

Lisez cette notice attentivement.
voi
Si
Ce
ider
Gan

LOT 196030

1. IDI EXP 06/21

FLAMIX PPV 600H90

Par compo

FLAMIX 7,

Méloxicam

FLAMIX 15

Méloxicam

Excipients

microcristallin

magnésium.

c) Fe

FLAMIX 7,5

FLAMIX 15 mg : boîte de 14 comprimés.

d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Anti-inflammatoire non stéroïdien (AINS) de la famille des oxicams (code ATC : M01AC06).

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

-Traitement symptomatique au long cours de la polyarthrite rhumatoïde.

-Traitement symptomatique au long cours de la spondylarthrite ankylosante.

-Traitement symptomatique de courte durée des poussées aiguës d'arthrose.

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants:

- 3^{ème} trimestre de la grossesse.

- Enfants et adolescents de moins de 16 ans.

- Hypersensibilité au méloxicam ou à l'un des excipients, ou hypersensibilité aux molécules d'activité proche telles qu'autres AINS, aspirine.

- Chez les patients ayant développé des phénomènes d'asthme, de polypes nasaux, d'œdème de Quincke ou d'urticaire après administration d'aspirine ou d'autres AINS.

- Antécédents d'hémorragie ou de perforation digestive au cours d'un précédent traitement par AINS.

- Ulcère peptique évolutif ou récent, antécédents d'ulcère peptique ou d'hémorragie récurrente.

- Hémorragies gastro-intestinales, antécédents d'hémorragies cérébrales, ou de toute autre nature.

- Insuffisance hépatocellulaire sévère.

- Insuffisance rénale sévère non dialysée.

- Insuffisance cardiaque sévère.

ralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur

ons, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes ui être nocif. uriez avoir besoin de la lire à nouveau.



INTITATIVE

le monohydraté, cellulose isopovidone, stéarate de

INTENTIONS

d) GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse :

FLAMIX est contre-indiqué au cours du troisième trimestre de la grossesse.

Allaitements :

L'administration de ce médicament n'est pas recommandée en cas d'allaitement.

DEMANDEUR CONSEIL A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE TOUT MEDICAMENT

e) CONDUCTEURS ET UTILISATEURS DE MACHINES

En cas de survenue de troubles de la vision, de somnolence, de vertiges ou autres troubles du système nerveux central, il est recommandé de s'abstenir de conduire ou d'utiliser des machines.

f) LISTE DES EXCIPIENTS DONT LA CONNAISSANCE EST NECESSAIRE POUR UNE UTILISATION SANS RISQUE CHEZ CERTAINS PATIENTS.

Lactose, Sodium.

4. COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

a) POSOLOGIE USUELLE

Réservez à l'adulte et à l'adolescent de plus de 16 ans

Polyarthrite rhumatoïde et spondylarthrite ankylosante : 15 mg/jour, en fonction de l'effet thérapeutique, la dose pourra être réduite à 7,5 mg/jour

Poussées aiguës d'arthrose : 7,5 mg/jour.

En cas de besoin, en l'absence d'amélioration, la posologie peut être augmentée à 15 mg/jour.

Ne pas dépasser la posologie de 15 mg/jour.

Populations particulières :

- Chez les sujets âgés : en traitement au long cours de la polyarthrite rhumatoïde ou de la spondylarthrite ankylosante, la dose recommandée est de 7,5 mg/jour. Chez les patients présentant un risque accru d'effets indésirables, le traitement devra débuter à la posologie de 7,5 mg/jour.

- Chez l'insuffisant rénal hémodialysé, la posologie ne doit pas dépasser 7,5 mg/jour.

- Insuffisance rénale et insuffisance hépatique légères à modérées : aucune réduction de posologie n'est nécessaire.

DANS TOUT LES CAS VOUS DEVREZ VOUS CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN

b) VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Voie orale.

La dose quotidienne doit être prise en une seule fois, avec une boisson au cours d'un repas.

VOUS DEVREZ VOUS CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

c) DUREE DU TRAITEMENT

Le traitement doit être effectué régulièrement. L'absence de

Codoliprane®

PARACETAMOL ET CODEINE

comprimé sécable

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

COMPOSITION

Paracétamol
Phosphate de codeine hémihydraté
(Quantité correspondant à codeine base)
Excipients : gélatine, acide stéarique, amidon de pomme de terre

FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé sécable - boîte de 16.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTALGIQUE CENTRAL ET PERIPHERIQUE (N. 9)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Traitements chez l'adulte des douleurs d'intensité modérée à forte, l'aspirine ou le paracétamol utilisé seul.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans :
- allergie connue au paracétamol ou à la codeine,
- maladie grave du foie,
- chez l'asthmatique,
- en cas d'insuffisance respiratoire,
- allaitement.

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS ETRE UTILISE, sauf avis contraire de votre médecin avec des médicaments contenant de la buprénorphine, de la nalbuphine ou de la pentazocine. EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPECIALES

En cas de maladie chronique (au long cours) des bronches ou des poumons s'accompagnant d'expectoration, en cas de maladie du foie ou d'insuffisance rénale ainsi que chez les sujets âgés, un avis médical est indispensable. Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée en raison du risque de dépendance.

PRECAUTION D'EMPLOI

La prise de boissons alcoolisées durant le traitement est déconseillée.

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, Notamment avec la buprénorphine, la nalbuphine ou la pentazocine, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Ce médicament contient du paracétamol et de la codéine. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (cf. posologie).



Enfant normorénal: la posologie usuelle est de 80 mg/kg/jour en trois prises, sans dépasser la posologie de 3g par jour.

Enfant insuffisant rénal (de plus de 30 mois) :

Aclav 100 mg/12,5 mg/ml enfant

Clairance de la créatinine	Schéma posologique
Supérieur à 30 ml / min	pas d'adaptation nécessaire
Entre 10 et 30 ml / min	15 mg/kg/prise au maximum 2 fois par jour
Inférieur à 10 ml / min	15 mg/kg/jour au maximum

Hémodialyse : 15 mg/kg/jour, et 15mg/kg supplémentaire pendant et après la dialyse

Nourrisson normorénal (moins de 30 mois) :

Aclav 100mg/12,5mg/ml nourrisson : 80 mg/kg/jour en 3 prises

MODE D'ADMINISTRATION :

Voie orale

Prendre le médicament de préférence au début des repas.

Pour les sachets : diluer le contenu du sachet dans un verre d'eau et agiter avant de boire.

Pour les suspensions reconstituées : l'administration se fait avec la seringue pour administration orale graduée en kg après agitation avant chaque utilisation.

MISES EN GARDE :

La survenue de toute manifestation allergique impose l'arrêt du traitement et la mise en place d'un traitement adapté

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Utiliser ce médicament avec précautions en cas d'insuffisance rénale ou d'atteinte hépatique.

Tenir compte de la teneur en potassium dans la ration journalière.

Tenir compte de la teneur en sodium chez les personnes suivant un régime hyposodé strict.

L'administration de fortes doses de bêta-lactamines chez l'insuffisant rénal ou chez les patients ayant eu par exemple des convulsions antérieurement, une épilepsie traitée ou des atteintes méninées, peut exceptionnellement entraîner des convulsions.

GROSSESSE / ALLAITEMENT :

Grossesse : l'utilisation de l'association amoxicilline-acide clavulanique ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire.

Allaitements : l'allaitement est possible en cas de prise de cet antibiotique. Toutefois, interrompre l'allaitement (ou le médicament) en cas de survenue de diarrhée, de candidose, ou d'éruption cutanée chez le nourrisson.

D'une façon générale il convient au cours de la grossesse ou de l'allaitement de toujours demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant d'utiliser un médicament.

EFFETS INDESIRABLES :

- Manifestations digestives : nausées, vomissements, possibilité de surinfections digestives à candida, diarrhée, selles molles, dyspepsie (digestion difficile), douleurs abdominales. Quelques cas de colite pseudomembraneuse ont été rapportés.
- Eruptions cutanées et maculopapuleuses d'origine allergique.
- Manifestations allergiques : urticaire, éosinophilie, oedème de Quincke, gêne respiratoire, exceptionnellement choc anaphylactique.
- D'autres manifestations ont été rapportées plus rarement :
 - des cas d'hépatite avec le plus souvent une jaunisse qui peut survenir pendant ou après l'arrêt du traitement
 - augmentations modérées et asymptomatiques des ASAT, ALAT ou phosphatases alcalines
 - néphrite interstitielle aigüe
 - leucopénies, thrombopénies et anémies réversibles

Signaler à votre médecin ou à votre pharmacien tout effet non souhaité et gênant qui ne serait pas mentionné dans cette notice

CONSERVATION :

- Sachets : à conserver à l'abri de l'humidité et à une température ne dépassant pas 25°C.

- Poudre pour suspension :

- Avant ouverture : le flacon est à conserver à une température inférieure à 25°C et à l'abri de l'humidité
- Après reconstitution et après chaque utilisation, conserver au réfrigérateur (entre +2°C et +8°C)
- Ne pas conserver la suspension reconstituée plus de 7 jours

Respecter les consignes de conservation.

Liste I

Ceci est un médicament

Ne pas laisser à la portée des enfants.

PHARMA 5

Laboratoires Pharma 5

21 Rue des Asphodèles - Casablanca - Maroc

Site de fabrication: Zone Industrielle Ouled Saleh - Bouskoura - Maroc

Yasmine LAHLOU FILALI - Pharmacien Responsable

ACLAV®

COMPOSÉ

ACLAV 1g/125mg Poudre pour suspension buvable, 12 sachets



6 118000 091684

A.M.M. : 12DMP/21/NCN

Amoxicilline correspondant à Yasmine LAHLOU FILALI - Pharmacien Responsable

Clavulanate de potassium correspondant à l'acide clavulanique

Excipients q.s 1 sac

PROPRIETES :

Antibiotiques antibactériens de la famille des bêta lactamines. Aclav est une formulation associant l'amoxicilline et l'acide clavulanique.

INDICATIONS :

Elles sont limitées aux infections dues aux germes suivants :

Les otites moyennes aiguës, otites récidivantes.

Les sinusites maxillaires aiguës et autres formes de sinusites.

Les angines récidivantes, amygdalites chroniques.

Les surinfections de bronchites aiguës du patient à risque.

Les exacerbations de bronchopneumopathies chroniques.

Les pneumopathies aiguës du patient à risque.

Les cystites aiguës récidivantes, cystites non compliquées de la femme et pyélonéphrites aiguës non compliquées dues à des germes sensibles.

Les infections gynécologiques hautes, en association à un autre antibiotique actif sur les chlamydiae.

Les parodontites.

Les infections stomatologiques sévères : abcès, phlegmons, cellulites.

Traitement de relais de la voie injectable.

Infections respiratoires basses chez le nourrisson et l'enfant de moins de 5 ans.

Infections urinaires chez le nourrisson.

CONTRE INDICATIONS :

-Absolues :

- Allergie aux antibiotiques du groupe des bêta lactamines (pénicillines, céphalosporines)
- Mononucléose infectieuse.
- Antécédent d'atteinte hépatique liée à l'association amoxicilline -acide clavulanique.
- Phénylcétourie (en raison de la présence de l'aspartam)

-Relatives :

Le méthotrexate

POSOLOGIE :

Les Posologies sont exprimées en Amoxicilline

Adulte normorénal (poids ≥ 40 kg)

2 à 3g/jour en 2 à 3 prises selon la prescription médicale et l'infection concernée.

Adulte insuffisant rénal (poids ≥ 40 kg)

Clairance de la créatinine	Schéma posologique
Supérieur à 30 ml / min	pas d'adaptation nécessaire
Entre 10 et 30 ml / min	1 g /125 mg toute les 12 à 24h
Inférieur à 10 ml / min	Pour les patients traités ou non par hémodialyse les conditions d'utilisation n'ont pas été établies.

Chez les patients âgés : pas d'adaptation posologique sauf si la clairance de la créatinine est ≤ 30 ml / min (même posologie chez l'insuffisant rénal)

A19033 Fleximat