

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.

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.

Prothèse dentaire :

En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

Réclamation : contact@mupras.com
Prise en charge : pec@mupras.com
Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 5ème 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° P19-0033188

ND: 51420

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 15216 Société : RAM

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : ARIENE HOSSEN

Date de naissance : 01/01/49

Adresse : LOT ATTADA MOUNE RUE 6 N° 50 DU LFACABA

Tél. 06 76 02 74 40 05 22 89 47 79 Total des frais engagés : 840,60 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 19/10/2020

Nom et prénom du malade : BOUSSAID HASSAN Age :

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

Nature de la maladie : Sciaticus musculaire

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : CASABLANCA Le : 19/10/2020

Signature de l'adhérent(e) : [Signature]

ACCUEIL

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
18/10/2020			15000	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

19/10/20

670,60

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue

Date

Désignation des Coefficients

Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien

Date des Soins

AM

PC

IM

IV

Montant détaillé des Honoraires

x 2

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

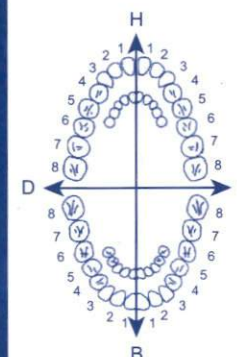
Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan

SOINS DENTAIRES

Dents Traitées

Nature des Soins

Coefficient



Coefficient DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H
25533412 21433552
00000000 00000000
D 00000000 00000000 G
35533411 11433553
B

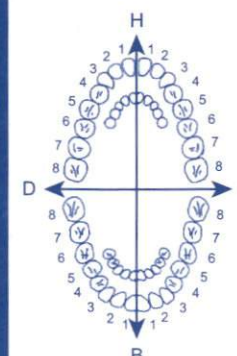
Coefficient DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

(Création, remont, adjonction)
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION



VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

الدكتورة سعيدة الزناشي

الطب العام

شارع النيل بلوك 18، رقم 44

سیدی عثمان - الدار البيضاء

الهاتف: 05 22 56 87 00 - المحمول: 06 65 34 23 53

19/10/2020

Casablanca, le الدار البيضاء، في

Boussin's Half Day

110.00

1) LYN FAVEN

2c LEMMA

Après PD

1490

21 RELIEF

10000 Le sei

56.6012

31

Di problem

262

King Tens best

8740

u)

ARyx + 15

10/6/20

60.00

51

Myobul

1cx328

Muradot 200

20 6 21

GN SA-Plus

cup

١٢٦

528
 PHARMACIE HAMIL
 -ANCA
 CAS
 Satoh Rue 6 N° 3 Loc. 8
 Tel: 0522 93 102

GINSA+PLUS[®]

ENERGY



125,00 MDH
Lot: 077060
Per 07-2022

A consommer de préférence avant fin :

Lot N° :

Voir ci-contre

Fabriqué par phytéo laboratoire

Importé et distribué par ESNAPHARM

7, rue Abdelmajid Benjelloun - Médina extension-Casablanca - Maroc



PERFORMANCES PHYSIQUES ET INTELLECTUELLES

Guarana

Gelée royale

Gingembre

Ginseng

5 flacons monodoses 25ml
Goût pamplemousse



EFFET IMMÉDIAT

ESNAPHARM
Laboratoire

NURODOL® 200 mg, comprimé enrobé, boîte de 20 Ibuprofène

Pour les médicaments non soumis à prescription médicale :

<Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Vous devez toujours prendre ce médicament suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre pharmacien. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la consulter. Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information. Si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, enuucua zet suov is nicedém ertov à resserda suov-zeved suoV-amélioration ou si vous sentez moins bien après (nombre de jours).

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que NURODOL 200 mg, comprimé enrobé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre NURODOL 200 mg, comprimé enrobé.
3. Comment prendre NURODOL 200 mg, comprimé enrobé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver NURODOL 200 mg, comprimé enrobé ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE NURODOL 200 MG, COMPRIMÉ ENROBÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité : Ce médicament appartient à la classe des Anti-inflammatoires, Antirhumatismaux, non stéroïdiens.

Indications thérapeutiques :

Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien : l'ibuprofène. Il est indiqué, chez l'adulte et l'enfant de plus de 20 kg (soit environ 6 ans), dans le traitement de courte durée de la fièvre et/ou des douleurs telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures et règles douloureuses.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE NURODOL 200 MG, COMPRIMÉ ENROBÉ ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament : Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Contre indication :

Ne prenez jamais NURODOL 200 mg, comprimé enrobé dans les cas suivants :

- A partir du 6^e mois de grossesse,
- Antécédents d'allergie ou d'asthme déclenchés par la prise d'ibuprofène ou de substances d'activité proche telles qu'autres AINS, aspirine,
- Antécédents d'allergie aux autres constituants du comprimé,
- Ulcère gastro-duodénal en évolution,
- Insuffisance hépatocellulaire sévère,
- Insuffisance rénale sévère,
- Insuffisance cardiaque sévère non contrôlée,
- Lupus érythémateux disséminé. La prise de comprimé est contre-indiquée chez l'enfant de moins de 6 ans car elle peut entraîner une fausse route. EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Mises en garde spéciales et Précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec NURODOL 200 mg, comprimé enrobé :

Mises en garde spéciales :

A forte dose, supérieure à 1200 mg/jour, ce médicament possède des propriétés anti-inflammatoires et peut provoquer des inconvénients parfois graves qui sont ceux observés avec les médicaments anti-inflammatoires non-stéroïdiens.

Précautions particulières d'emploi :

Avant d'utiliser ce médicament, prévenez votre médecin en cas :

- d'antécédent d'asthme associé à une rhinite chronique, une sinusite chronique ou des polypes dans le nez. L'administration de cette spécialité peut entraîner une crise d'asthme, notamment chez certains sujets allergiques à l'aspirine ou à un AINS (cf Contre-indications).
- de prise d'un traitement anticoagulant. Ce médicament peut entraîner des manifestations gastro-intestinales graves,
- d'antécédent digestifs (hernie hiatale, hémorragies digestives, ulcères de l'estomac ou du duodénum anciens),
- de maladie du cœur, du foie ou du rein.

Au cours du traitement, en cas :

- de troubles de la vue, PREVEENEZ VOTRE MEDECIN,
- d'hémorragie gastro-intestinale (rejet du sang par la bouche, présence de sang dans les selles ou coloration des selles en noir)

ARRÊTEZ LE TRAITEMENT ET CONTACTEZ IMMEDIATEMENT UN MEDECIN OU UN SERVICE MEDICAL D'URGENCE.

- de signes évocateurs d'allergie à ce médicament, notamment une crise d'asthme ou brisque gonflement du visage et du cou.

- Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien : l'ibuprofène.
- Vous ne devez pas prendre en même temps que ce médicament d'autres médicaments contenant des anti-inflammatoires non stéroïdiens et/ou de l'aspirine. Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer de l'absence d'anti-inflammatoires non stéroïdiens et/ou de l'acide acétylsalicylique (aspirine).

Enfants et adolescents

Sans objet.

Interactions avec d'autre médicament :

respectez strictement l'ordonnance de votre médecin.

Allaitement :

Ce médicament passe dans le lait maternel. Pendant l'utilisation pendant l'allaitement D'UNE FAÇON DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE

PPV :

LOT :

PER :

déficit en sucrose/isomaltase (maladies rares).

3. COMMENT PRENDRE NURODOL 200 MG, COMPRIMÉ ENROBÉ ?

Instruction pour un bon usage.

Posologie et mode d'administration :

Posologie :

ADAPTE A L'ADULTE ET A L'ENFANT A PARTIR DE 6 ANS

Affections douloureuses et/ou fébriles

Chez l'enfant de 20 à 30 kg (environ 6 à 11 ans) : 10 à 15 mg/kg par jour (soit 200 à 300 mg) en 3 prises. Chez l'adulte : 200 à 400 mg par jour (soit 200 à 400 mg) en 3 prises.

Chez l'adulte et l'enfant de plus de 30 kg (environ 12 ans et plus) : 200 à 400 mg par jour (soit 200 à 400 mg) en 3 prises. Le sujet âgé ou le sujet souffrant de troubles rénaux ou hépatiques doit être traité avec une dose plus faible. Le traitement doit être interrompu dès que les symptômes ont disparu. La durée de traitement (3 jours en cas de fièvre, 5 jours en cas de douleur) ne doit pas dépasser 3 jours en cas de fièvre maximale et de 6 comprimés par jour (1200 mg) en cas de douleur.

Mode d'administration

Voie orale. Avaler le comprimé, sans le croquer. Ne pas mâcher. Prendre avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration

Les prises systématiques permettent d'éviter le développement de douleurs. Les prises doivent être espacées d'au moins 6 heures.

Durée du traitement

Chez l'enfant et l'adolescent, si ce médicament est utilisé pour traiter des symptômes s'aggravant, il est conseillé de consulter un médecin. Chez l'adulte si la douleur persiste plus de 5 jours, s'aggrave ou en cas de survenue d'un autre effet indésirable, consultez votre médecin. Avec l'impression que l'effet de NURODOL 200 mg, comprimé enrobé est insuffisant : consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Symptômes et conduite à tenir en cas de survenue d'un effet indésirable

En cas de surdosage accidentel ou d'intoxication, consultez rapidement un médecin ou un service d'urgence.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une prise

Si vous oubliez de prendre NURODOL 200 mg, comprimé enrobé, ne prenez pas de double dose pour compenser la dose simple que vous avez oubliée. Si vous avez des questions sur l'utilisation de ce médicament, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de Reye.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES ?

Comme tous les médicaments, NURODOL 200 mg, comprimé enrobé peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas chez tous les patients.

Effets gastro-intestinaux :

- Nausées ;
- Vomissements ;
- Gastralgies ;
- Dyspepsies ;
- Troubles du transit ;
- hémorragies occultes ou non.

Réactions d'hypersensibilité :

- Dermatologiques : éruptions, rash, prurit, œdème ;
- Respiratoires : la survenue de crise d'asthme ou de bronchospasme ;
- Générales : œdème de Quincke (brusque gonflement du visage et du cou) ;
- Le système nerveux central : l'ibuprofène peut exceptionnellement être responsable de :

- Quelques rares cas de troubles de la vue ont été observés ;
- Oligurie, insuffisance rénale.
- La découverte d'une méningite aseptique ou d'un érythème diffus disséminé ou d'une connectivite.
- Quelques modifications biologiques ont pu être observées :
- Hépatiques : augmentation transitoire des transaminases ;
- Hématologiques : agranulocytose, anémie hémolytique ;
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, informez votre médecin ou pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER NURODOL 200 MG, COMPRIMÉ ENROBÉ ?

- Tenir ce médicament hors de la portée et de la vue des enfants.
- Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur l'emballage.
- Conditions de conservation : à température ambiante (15 à 25°C).
- Pas de précaution particulière de conservation.

Myobil®

Apaise, relaxe et

EX

COMPRIMÉS
A consommer de préférence avant fin /

Best before :

Lot n° / Batch n°:

PPC: 69,00 DH

V001 - ETMYOB30CPMCP



INGREDIENTS :

Agents de charge : cellulose microcristalline, phosphate de calcium dibasique anhydre, maltodextrine, crospovidone; carbonate de calcium; oranger; extrait de scutellaire; chlorure de potassium; anti-agglomérants : stéarate de magnésium, silice [nano]; huile essentielle de marjolaine; oxyde de magnésium; extrait de curcuma; taurine; extrait de saule blanc; extrait de poivre noir; agent d'enrobage : cire de carnauba.

Apports pour 2 comprimés

Poudre de feuilles d'oranger	250 mg
Extrait de scutellaire	200 mg
Huile essentielle de marjolaine	120 mg
Extrait de saule blanc	50 mg
Curcumine	55 mg
Pipérine	5,5 mg
Taurine	50 mg
Calcium	125 mg
Potassium	80 mg
Magnésium	56,9 mg

INDICATIONS :

Contractions musculaires.

Apaisant et relaxant.

Améliore la mobilité.

CONTRE-INDICATIONS :

Déconseillé aux femmes enceintes ou allaitantes, aux enfants; en cas de traitement antihypertenseur (oranger) et personnes allergiques aux dérivés salicylés (saule blanc).

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- A utiliser dans le cadre d'une alimentation diversifiée et d'un mode de vie sain.
- Tenir hors de la portée des enfants.
- A conserver au sec, à l'abri de la lumière et de la chaleur.

PRESENTATIONS :

MYOBIL se présente sous forme de comprimés à avaler. Boite de 30 comprimés de 1196 mg.

ARTYX® 7,5 mg, boîtes de 10 et 20 comprimés
ARTYX® 15 mg, boîtes de 10 et 20 comprimés sécables
DCJ : [Méloxicam]

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.

1. QU'EST-CE QUE ARTYX® COMPRIMÉS, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacologique :
Anti-inflammatoire non stéroïdien, Coxib, code ATC : M01AC06.
ARTYX® contient une substance active dénommée méloxicam. Le méloxicam appartient à un groupe de médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), qui sont utilisés pour réduire l'inflammation et la douleur dans les arthralgies et les muscles.

- Indications thérapeutiques :**
- **ARTYX®** est utilisé dans :
 - Le traitement de courte durée des douleurs aiguës d'arthrose.
 - Le traitement de longue durée.
 - De la polyarthrite rhumatoïde.
 - De la spondylarthrite ankylosante (également appelée maladie de Bechterew).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ARTYX® COMPRIMÉS ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :
Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Contre-indications :
Ne prenez jamais ARTYX®, comprimés dans les cas suivants :

- Pendant le 3^{ème} trimestre de la grossesse.
- Enfants et adolescents de moins de 16 ans.
- Si vous êtes allergique au méloxicam ou à l'un des autres composants de ce médicament.
- Si vous êtes allergique à l'aspirine ou à d'autres médicaments anti-inflammatoires (AINS).

- Si vous avez présenté l'un des signes suivants après avoir pris de l'aspirine ou d'autres AINS :

- Respiration sifflante, oppression respiratoire, difficulté à respirer (asthme).
- Obstruction nasale due à des petits renflements de la muqueuse nasale (polypes nasaux).
- Éruptions cutanées / urticaire.
- Gonflement soudain des tissus sous la peau ou les muqueuses, tel qu'un gonflement autour des yeux, du visage, des lèvres, de la bouche ou de la gorge, rendant éventuellement la respiration difficile (œdème de Quincke).
- Si vous avez déjà présenté, après un traitement avec des AINS :
 - Un saignement de l'estomac ou des intestins.
 - Des perforations de l'estomac ou des intestins.
 - Ulcères ou saignement de l'estomac ou des intestins ;

- Antécédents de saignements ou de saignements récurrents peptiques ou de l'estomac (ulcération ou saignement s'étant produit au moins deux fois) ;
- Insuffisance rénale sévère ;
- Insuffisance hépatique sévère non dialysée ;
- Saignements récents dans le cerveau (hémorragie cérébrovasculaire) ;
- Troubles hémorragiques de quelque type que ce soit ;
- Insuffisance cardiaque sévère ;
- Intolérance à certains sucres étant donné que ce produit contient du lactose.

Si vous n'êtes pas certain à propos d'un des points ci-dessus, parlez-en à votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :
Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ARTYX® comprimés.

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

Ne pas dépasser les doses recommandées ni la durée de traitement. Si vous avez des problèmes cardiaques, si vous avez eu un accident vasculaire cérébral ou si vous pensez avoir des facteurs de risque pour ce type de pathologie, vous devez discuter de votre traitement avec votre médecin ou avec votre pharmacien. Par exemple :

- Si vous avez une pression artérielle élevée (hypertension).
 - Si vous avez des taux élevés de sucre dans le sang (diabète).
 - Si vous avez un taux élevé de cholestérol dans le sang (hypercholestérolémie).
 - Si vous fumez.
- Amélie immédiatement votre traitement par ARTYX® dès que vous remarquez un saignement (donnant une coloration des selles en noir) ou une ulcération de votre appareil digestif (provoquant des douleurs abdominales).
Des éruptions cutanées mettant potentiellement en jeu le pronostic vital (syndrome de Stevens-Johnson, syndrome de Lyell) ont été rapportées lors de l'utilisation de ARTYX®, apparaissant sur le tronc d'abord comme des taches rougeâtres en forme de cible ou des plaques circulaires ayant souvent des cloques au centre. Les autres signes à surveiller sont les

ulcères dans la bouche, la gorge, le nez, les organes génitaux, et les conjonctives (yeux rouges et gonflés). Ces éruptions cutanées sont potentiellement mortelles sous traitement par ARTYX®, et peuvent être pseudo-grippeaux. L'éruption peut être accompagnée d'un décollement de la peau.
Le risque de survenue de réactions au cours des premières semaines de traitement du syndrome de Stevens-Johnson ou du syndrome de Lyell avec ARTYX®, vous devez jeter.
Si vous développez une éruption ou un arrêt de votre ARTYX®, contactez votre médecin.

ARTYX® ne convient pas au traitement de :
ARTYX® peut masquer les symptômes de la fièvre. Si vous pensez que vous avez une fièvre, contactez votre médecin.

Précautions d'emploi :
Comme il pourrait être nécessaire d'adapter votre traitement, il est important de demander conseil à votre médecin avant de prendre ARTYX® en cas de :
- Antécédent d'inflammation de l'œsophage (œsophagite), d'inflammation de l'estomac (gastrite) ou antécédent de toute autre affection du tractus digestif, par exemple maladie de Crohn ou rectocolite hémorragique.
- Pression artérielle élevée (hypertension).

Si vous êtes âgé.
Maladie cardiaque, hépatique ou rénale.
Taux élevés de sucre dans le sang (diabète).
Taux sanguin diminue (hypovolémie), ce qui peut se produire si vous avez perdu beaucoup de sang, si vous avez été brûlé, ou si vous avez subi une opération ou en cas d'apport insuffisant de liquides.
Intolérance à certains sucres diagnostiquée par votre médecin, car ce produit contient du lactose.
Taux élevés de potassium dans le sang précédemment diagnostiqués par votre médecin.

Si votre médecin devra s'assurer de suivre toute modification de votre état pendant le traitement.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Enfants et adolescents :
Sans objet.

Interactions avec d'autres médicaments :
Étant donné que l'action de ARTYX® peut affecter, ou peut être affectée par d'autres médicaments, informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pouvez prendre tout autre médicament. En particulier, prévenez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez ou si vous avez pris l'un des médicaments suivants :

- Autres AINS.

- Médicaments utilisés pour prévenir la formation de caillots sanguins (anticoagulants).

- Médicaments qui désagregent les caillots sanguins (fibrinolytiques).

- Médicaments pour traiter les maladies cardiaques et rénales.

- Corticostéroïdes (médicaments utilisés pour réduire l'inflammation et les réactions allergiques).

- Ciclosporine - utilisée après les transplantations d'organes, dans des affections cutanées sévères, des pathologies comme la polyarthrite rhumatoïde ou le syndrome néphrotique.

- Médicaments diurétiques.

Si votre médecin vous doit être amené à corriger votre fonction rénale si vous prenez des diurétiques.

- Médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle (par exemple les bêta-bloquants).

- Lithium : utilisé pour traiter les troubles de l'humeur.

- Inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine (ISRS) - utilisés dans le traitement de la dépression.

- Méthotrexate - utilisé pour traiter certaines tumeurs ou des affections cutanées sévères incontrôlées et la polyarthrite rhumatoïde active.

- Cholestyramine - utilisée pour faire baisser le cholestérol.

- Si vous êtes une femme qui utilise comme contraceptif un dispositif intra-utérin (DIU), plus connu sous le nom de stérilet.

En cas de doute, demandez à votre médecin ou à votre pharmacien.

Interactions avec les aliments et les boissons :
Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :
Sans objet.

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

Fertilité :
ARTYX® peut entraîner des difficultés pour être enceinte.

Grossesse :
En cas de nécessité, votre médecin peut être amené à vous prescrire, de façon limitée, ce médicament au cours des 6 premiers mois de votre grossesse.

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

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

Sports :
Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines :
Des troubles visuels notamment une vision floue, des étourdissements, une

somnolence, des vertiges ou d'autres symptômes peuvent survenir avec ce produit.

LOT 191584
EXP 10/2022
PPV 87.40DH

à 15 mg) une fois par jour.

Spondylarthrite ankylosante :
15 mg (deux comprimés à 7,5 mg ou un comprimé sécable à 15 mg) une fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé à 7,5 mg ou un comprimé sécable à 15 mg) une fois par jour.

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau.

Pour le comprimé à 7,5 mg, la barre de rupture doit être cassée.

Le comprimé à 15 mg peut être divisé en deux comprimés de 7,5 mg.

Ne pas dépasser la dose maximale :
Si l'une des informations énumérées aux précautions d'emploi s'applique à vous, contactez votre médecin.

7,5 mg (un comprimé à 7,5 mg ou un comprimé sécable à 15 mg) une fois par jour.

ARTYX® comprimés ne doit pas être utilisé chez les enfants et adolescents de moins de 16 ans.

Si vous trouvez que l'effet de ARTYX® persiste plusieurs jours, vous ne ressentirez aucun soulagement, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez pris plus de ARTYX®, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez pris trop de comprimés, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez pris trop de comprimés, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez pris trop de comprimés, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez pris trop de comprimés, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez pris trop de comprimés, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez pris trop de comprimés, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez pris trop de comprimés, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez pris trop de comprimés, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez pris trop de comprimés, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez pris trop de comprimés, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez pris trop de comprimés, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez pris trop de comprimés, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez pris trop de comprimés, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez pris trop de comprimés, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez pris trop de comprimés, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez pris trop de comprimés, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez pris trop de comprimés, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez pris trop de comprimés, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez pris trop de comprimés, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez pris trop de comprimés, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez pris trop de comprimés, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez pris trop de comprimés, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez pris trop de comprimés, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez pris trop de comprimés, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez pris trop de comprimés, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez pris trop de comprimés, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez pris trop de comprimés, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez pris trop de comprimés, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

Diprostène®

Suspension injectable en seringue pré-remplie
Bétaméthasone



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



Lot

EXP

X07601
10/2021

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 ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
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 EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?
6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS.

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

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.

Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS ÊTRE UTILISÉ, sauf avis contraire de votre médecin, en association avec des médicaments pouvant donner certains troubles du rythme cardiaque

Diprostène®**Suspension injectable en seringue pré-remplie**
Bétaméthasone


611 800115 013 7
DIPROSTENE 1 Seringue
P.P.V : 56,60 DH
AMM 23SDMP/21/NTT
Distribué par MSD Maroc
B.P. 136 Bouakoura



Lot

EXP

X07601
10/2021

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 ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
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 EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?
6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS.

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

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.

Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS ÊTRE UTILISÉ, sauf avis contraire de votre médecin, en association avec des médicaments pouvant donner certains troubles du rythme cardiaque



STOP À L'ARTHROSE

Améliore la mobilité

Lot N° :	24330
PER :	07/2022
Prix :	149.00DHS



✓ No OGM No Parabens No SLS

✓ No Colorant Não químicos corrosifs

Crème 60 ml



LYNFAVEN[®] COM

CIRCULATION - Jambes, chevilles...
EXTRAITS NATURELS

A consommer de préférence avant fin

Best before :

Lot n° / Batch n° :

04/10/22

L09

PPC: 110,00 DH 6

COMPOSITION :

Bioflavonoïdes de citrus (extrait standardisé à 35% de flavonoïdes); Extrait de galium aparine; Oxyde de magnésium marin; Chlorure de potassium; Vitamines : C, E et B6; Agent de charge : cellulose microcristalline; Extrait de pépins de raisin titré en OPC; Rutine; Quercétine; Extrait de radis noir; Extrait de ginkgo biloba; Antiagglomérants : stéarate de magnésium, silice colloïdale [nano]; Extrait de petit houx; Bromélaïne; Pissenlit; Sélénite de sodium.

Apports nutritionnels pour 2 comprimés :

Bioflavonoïdes de citrus (extrait standardisé à 35% de flavonoïdes)	600 mg	
Extrait de galium aparine	200 mg	
OPC de pépins de raisin	75 mg	
Extrait de Ginkgo (Ginkgo biloba)	50 mg	
Rutine	50 mg	
Quercétine	50 mg	
Bromélaïne (1200 GDU/g)	20.8 mg	
Extrait de radis noir (Raphanus sativus)	50 mg	
Extrait de petit houx (Ruscus aculeatus)	30 mg	
Soit en ruscogénine	3 mg	
Sélénium	40 µg	72 %*
Pissenlit (Taraxacum officinalis)	20 mg	
Magnésium	112.5 mg	30 %*
Potassium	80 mg	4 %*
Vitamine C	80 mg	100 %*
Vitamine B6	1.4 mg	100 %*
Vitamine E	12 mg	100 %*

(*) Apports de références

INDICATIONS :

Insuffisance veineuse.
Jambes lourdes.
Fourmillements.
Chevilles gonflées.
Insuffisance lymphatique.

- À conserver à l'abri de la lumière.
- Consulter votre médecin en cas de grossesse.

PRESENTATION :

LYNFAVEN se présente sous forme de comprimés.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Usage chez la femme enceinte.

POSOLOGIE :

Réserver à l'adulte.
Prendre 2 comprimés par jour.

MODE D'ADMINISTRATION :

Voie orale.

Complément