

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER 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.

Ordonnance :

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

Rééducation :

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.



Déclaration de Maladie

N° P19- 0025905

ND: 51431

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0581 Société :

☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : RETRAITE

Nom & Prénom : ABDELKARIM BRAHIM - ER NAIMA

Date de naissance : 01.01.1946

Adresse : HAY TAKADUIM

Rue BEN BATOUJA N° 4 BIR JDIDA BP 58

Tél : 0670882333 Total des frais engagés : 466,8 DHS

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 10.12.2020

Nom et prénom du malade : NAIMA A. ABDELKARIM Age :

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

Nature de la maladie : Cancer

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 : Le : 10 DEC 2020

Signature de l'adhérent(e) :

Dr. Adil CHATTOURI

Diabétologie et nutrition

Diplôme Universitaire de la Faculté
de Médecine de Bordeaux - France

Médecine générale

Echographie - ECG

Oxygénothérapie

Radiologie

Analyses Médicales

Radiographie Numérique



الدكتور عادل الشاطوري

علاج أمراض السكري والتغذية
دبلوم جامعي من كلية الطب بوردو فرنسا
الطب العام
الفحص بالصدى
تخطيط القلب - التصوير بالأشعة
الأوكسجين - التحاليل الطبية

التصوير الرقمي بالأشعة

Nom, Prénom :

Bir Jdid, le

10 DEC 2020

Mme NAIMA ABDELKRIM

144,50

1) RACIPER 20 mg

1 cp 2/j 3 jrs

1 cp /j

69,00

2) FENOLAX Gélule

2 gel 2/j

45,00

3) NO-SPA FORT

1 cp 3/j

58,30

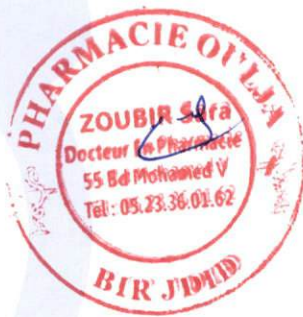
4) MEGASFON 160 MG

1 cp 3/j

3 16,80

الدكتور عادل الشاطوري
Docteur Adil Chattoouri
Médecin Généraliste

83 Bd Mohammed V Rés. Rédoui Bir Jdid
Tél: 0523 36 03 30 / Gsm: 6665 31 21 03



Fenolax

bon végétal activé

Fenouil - Carvi

synergie d'action - Soulagement rapide

PROPRIÉTÉS :

FENOLAX, grâce au charbon activé, élimine les gaz intestinaux, favorise un meilleur transit intestinal, diminue la sensation de ballonnement et lutte contre la constipation.

CARVI : antispasmodique et carminatif .

FENOUIL : facilite la digestion, favorise un confort digestif.

INDICATIONS :

Fenolax est donc recommandé pour :

- Confort digestif
- Faciliter le transit
- Soulager les lourdeurs digestives

COMPOSITION (en mg par gélule de 300 mg)

Ingrédient	En mg par gélule de (300 mg)
Charbon activé	135 mg
Poudre de Carvi	100 mg
Poudre de Fenouil	60 mg
Carbonate de magnésium	2,5 mg
Dioxyde de silicium	2,5 mg

Gélules en gélatine bovine halal

POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

Adultes : 2 gélules 2 fois par jour

Enfant : 1 à 2 gélules par jour à prendre après les repas avec un grand verre d'eau.

CONDITIONS DE STOCKAGE :

A l'abri de l'humidité, dans un endroit ne dépassant pas la température moyenne de 25°C.

PRESENTATION :

Pilulier de 30 gélules

Poids net : 12,60 gr

Complément alimentaire n'est pas médicament

Raciper
Esomeprazole magnésium

20mg et 40mg

Comprimés gastro-résistants en boîtes de 7

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant
médecament.

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

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute,
d'informations 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 MEDICAMENT

Chaque comprimé gastro-résistant contient 20mg ou 40mg de substance active :
Esomeprazole (sous forme d'Esomeprazole magnésium).

Les autres composants sont : Sphères de sucre, Hydroxypropylcellulose (HPC-L),
Croscopolone (PPXL-10), Povidone (PVP K -30), Macrogol 400, Talc purifié,
Hypermellose phthalate (HP-55S), Hypermellose phthalate (HP-50), Diéthylphthalate,
Macrogol 6000 , Cellulose microcristalline PH101, Cellulose microcristalline PH112,
Croscopolone (PPXL), Fumarate de sodium stéarique, Opadry 03B86651 marron ,
Macrogol 4000, Alcool isopropylique, Acétone, Chlorure de méthylène, Eau purifiée.

Liste des excipients à effet notoire : saccharose (sphères de sucre).

2. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

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

3. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

RACIPER® 20 mg, comprimés gastro-résistants sont utilisés dans le traitement des
maladies suivantes:

Adultes et jeunes gens 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.

Adultes

- Le traitement et la prévention des ulcères associés à la prise d'anti-inflammatoires non
stéroïdiens (AINS).

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

RACIPER® 40 mg, comprimés gastro-résistants sont utilisés dans le traitement des
maladies suivantes:

- 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.
Le résultat du traitement après prévention avec Esomeprazole par voie intraveineuse de

des rénaux sévères.

ment des seins chez l'homme.

**Indésirables de fréquence indéterminée (ne peut pas être estimée à partir des
disponibles).**

Prenez RACIPER® 20 mg et 40mg, comprimés gastro-résistants pendant plus de
Il est possible que le taux de magnésium dans votre sang diminue. De faibles
magnésium peuvent se traduire par une fatigue, des contractions musculaires
s, une désorientation, des convulsions, des sensations vertigineuses, une
du rythme cardiaque. Si vous présentez l'un de ces symptômes, veuillez en
immédiatement votre médecin. De faibles taux de magnésium peuvent également
diminution des taux de potassium ou de calcium dans le sang. Votre médecin
d'effectuer des examens sanguins réguliers pour surveiller votre taux de

- Inflammation de l'intestin (entraînant des diarrhées)

RACIPER® peut dans de très rares cas affecter les globules blancs entraînant un déficit
immunitaire. Vous devez consulter votre médecin dès que possible si vous avez une
infection avec des symptômes tels que de la fièvre avec une fatigue générale très
importante, ou de la fièvre avec des symptômes d'infection locale tels que des douleurs
dans le cou, la gorge, la bouche, ou des difficultés à uriner. Si vous avez ces symptômes, un
déficit de globules blancs (agranulocytose) pourra être éliminé par un test sanguin. Il est
important que vous donniez des informations sur vos médicaments dans ce cas.

Ne soyez pas inquiet par cette liste d'effets indésirables possibles, vous pouvez n'en avoir
aucun.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains
effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre
pharmacien.

7. MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Faites attention avec RACIPER® 20 mg et 40mg, comprimés gastro-résistants

- Si vous avez des problèmes hépatiques sévères.

- Si vous avez des problèmes rénaux sévères.

Parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien avant toute administration de RACIPER®
20 mg et 40mg, comprimés gastro-résistants.

RACIPER® 20 mg et 40mg, comprimés gastro-résistants peuvent masquer des symptômes
d'autres maladies. Si vous prenez RACIPER® 20 mg et 40mg, comprimés gastro-résistants,
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.

En cas de prescription d'un traitement « à la demande » en fonction des besoins, vous
devez contacter votre médecin si les symptômes persistent ou se modifient.

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons tel que RACIPER® 20 mg et 40mg,
comprimés gastro-résistants, 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).

Excipients à effet notoire: Saccharose. En raison de la présence de saccharose, l'utilisation
de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au
fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en
sucrase/isomaltase (maladies héréditaires rares).

8. INTERACTIONS

UTILISATION AVEC D'AUTRES

Si vous prenez qu'

No-Spa® Forte 80mg

Chlorhydrate de drotavérine

Comprimé

SANOFI

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

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après quelques jours.

1. QU'EST-CE QUE NO-SPA FORTE COMPRIME ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

No-Spa forte comprimé est un antispasmodique. Il est utilisé dans le traitement des affections suivantes :

- Spasmes des muscles lisses dans des affections des voies biliaires : calcul biliaire, inflammation de la vésicule biliaire ou des voies biliaires.
- Spasmes des muscles lisses des voies urinaires : calcul urinaire (rein, urètre), inflammation du bassin, inflammation de la vessie, spasme de la vessie.
- Traitement d'appoint des troubles suivants :
 - Spasmes des muscles lisses du système digestif : ulcère gastro-duodénal, inflammation de la muqueuse gastrique, spasme du cardia et du pylore, inflammation de l'intestin grêle et du côlon, constipation spasmodique et météorisme lié au syndrome du côlon irritable (anomalie du fonctionnement du tube digestif).
 - Certains maux de tête (céphalées de tension).
 - Affections gynécologiques : règles douloureuses ou crampes menstruelles.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE NO-SPA FORTE COMPRIMÉ ?

Ne prenez jamais No-Spa forte comprimé :

PER. 04 2023
LOT : 20E005
P.P.V. : 45DH00
CP 820
NO-SPA FORTE 80MG
6 118000 061816

gique à la drotavérine ou à l'un des autres
tenus dans ce médicament (mentionnés dans
mations supplémentaires),
insuffisance hépatique, rénale ou cardiaque

le moins de 12 ans.

Ne prenez pas No-Spa forte comprimé :

un médecin ou à votre pharmacien avant de
prendre ce comprimé.

Ne l'utilisez pas avec prudence chez les patients
à pression artérielle basse.

Autres médicaments

Si vous prenez votre médicament ou pharmacien si vous prenez, avez
récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.
L'administration concomitante de la drotavérine et de la
lévodopa diminue l'effet antiparkinsonien de cette dernière, ce
qui peut aggraver les phénomènes de rigidité et les
tremblements.

Grossesse, allaitement et fertilité

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.

Grossesse : Les études menées chez l'animal et chez l'homme
n'ont montré aucun effet toxique vis-à-vis du fœtus ou de la
mère en cas d'utilisation pendant la grossesse. Cependant, ce
médicament doit être prescrit avec précaution et nécessite un
avis médical chez la femme enceinte.

Allaitement : En l'absence de données cliniques suffisantes,
l'utilisation de ce médicament est déconseillée durant
l'allaitement.

Fertilité : Aucune donnée n'est disponible concernant les effets
sur la fertilité.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

L'administration de No-Spa forte comprimé à la posologie
habituelle n'a pas d'effet sur l'aptitude à conduire des véhicules
et à utiliser des machines. Cependant, en cas d'apparition de
vertiges suivant une prise de No-Spa forte comprimé, les
activités dangereuses, ainsi que la conduite de véhicules et
l'utilisation de machines, sont à éviter.

Informations importantes concernant certains composants de No-Spa forte comprimé

Si votre médecin vous a prévenu que vous présentez une
intolérance à certains sucres, contactez votre médecin avant de
prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE NO-SPA FORTE COMPRIMÉ ?

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant

MEGASFON® appartient à une classe de médicaments appelés antispasmodiques. Il agit contre les spasmes (contractions).

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

MEGASFON® est indiqué dans les traitements suivants :

- Traitement symptomatique des douleurs liées aux troubles fonctionnels du tube digestif et des voies biliaires.
- Traitement des manifestations spasmodiques et douloureuses aiguës des voies urinaires : coliques néphrétiques.
- Traitement symptomatique des manifestations spasmodiques douloureuses en gynécologie.
- Traitement adjuvant des contractions au cours de la grossesse en association au repos.

CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais MEGASFON® si vous êtes allergique (hypersensible) au phloroglucinol ou triméthylphloroglucinol à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

Ne prenez jamais MEGASFON® comprimés orodispersibles en cas de phénylcétonurie (maladie héréditaire dépistée à la naissance), en raison de la présence d'aspartam. EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Faites attention avec MEGASFON®.

L'association du phloroglucinol avec des antalgiques majeurs tels que la morphine ou ses dérivés doit être évitée en raison de leur effet spasmogène.

L'utilisation de MEGASFON®, comprimés orodispersibles 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). EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

NE JAMAIS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS.

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS

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.

INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS ET LES BOISSONS

Sans objet.

DANS TOUTES LES CAS, SE CONFORMER PROPREMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

SURDOSAGE

Si vous avez pris plus de MEGASFON® que vous n'auriez dû, consultez votre médecin.

INSTRUCTIONS EN CAS D'OMISSION D'UNE OU DE PLUSIEURS DOSES

Si vous oubliez de prendre MEGASFON® ne prenez pas double dose pour compenser celle que vous auriez oublié de prendre.

RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Sans objet.

EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, MEGASFON® est susceptible d'avoir des effets indésirables bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Dans certains cas, une allergie peut survenir.

Vous reconnaîtrez les signes d'une allergie :

- par des boutons et/ou des rougeurs sur la peau, prurit,
- par un brusque gonflement du visage et du cou (œdème de Quincke),
- ou par un malaise brutal dû à une chute de la pression artérielle (choc anaphylactique).

CONSERVATION

MEGASFON® comprimés orodispersibles : A conserver à une température ne dépassant pas +30 °C et à l'abri de l'humidité.

MEGASFON® suppositoires : A conserver à une température ne dépassant pas +25 °C.

Ne pas laisser à la portée des enfants.

CONDITIONS DE DELIVRANCE

Sans objet.

PEREMPTION

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur le conditionnement extérieur.

DATE DE REVISION DE LA NOTICE

Décembre 2016



Laboratoires Pharma 5

21 Rue des Asphodèles - Casablanca - Maroc

Site de fabrication: Zone Industrielle Ouled Saleh - Bouskoura - Maroc
Yasmine LAHLOU FILALI - Pharmacien Responsable

Megasfon®

Phloroglucinol, Triméthylphloroglucinol

MEGASFON® 80 mg, comprimés orodispersibles
MEGASFON® 160 mg, comprimés orodispersibles
MEGASFON® 150 mg / 150 mg, suppositoires

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

Ce médicament peut être utilisé en automédication c'est à dire utilisé sans consultation ni prescription d'un médecin.

Si les symptômes persistent, s'ils s'aggravent ou si de nouveaux symptômes apparaissent, demandez l'avis de votre pharmacien ou de votre médecin. Cette notice est faite pour vous aider à bien utiliser ce médicament. Gardez là, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

NE LAISSEZ PAS CE MEDICAMENT A LA PORTEE DES ENFANTS

PRESENTATION

MEGASFON® 80 mg et 160 mg, comprimés orodispersibles boîte de 10 et 20.
MEGASFON® 150 mg / 150 mg, suppositoires, boîte de 8.

COMPOSITION

Substance actives : Phloroglucinol, Triméthylphloroglucinol
MEGASFON® 80 mg contient 80 mg de Phloroglucinol hydraté par comprimé orodispersible
MEGASFON® 160 mg contient 160 mg de Phloroglucinol hydraté par comprimé orodispersible
MEGASFON® suppositoires contient 150 mg de Phloroglucinol hydraté et 150 mg de Triméthylphloroglucinol par suppositoire.
Excipients : qsp 1 comprimé orodispersible ou 1 suppositoire.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

ANTISPASMODIQUE MUSCULOTROPE

Lot
UT. AV : 10-22
P.P.V : 58 DH 30

GROSS

Gross

Si vou

vo

doit

Alli

L'u

Demandez

médicament.

SPORTIFS

Sans objet.

EFFETS SUR L'APTITUDE A CONDUIRE DES VEHICULES OU A UTILISER DES MACHINES

Sans objet.

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

MEGASFON® comprimés orodispersibles : Lactose, aspartam.

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

Posologie

MEGASFON® 80 mg comprimés orodispersibles :

Chez l'adulte, la posologie usuelle est de 2 comprimés orodispersibles par jour, à prendre au moment de la crise, à renouveler en cas de spasmes importants.

Chez l'enfant, 1 comprimé orodispersible 2 fois par jour.

MEGASFON® 160 mg comprimés orodispersibles, est RESERVE A L'ADULTE.

Prenez 1 comprimé orodispersible, au moment de la crise. Renouvelez en cas de spasmes importants en respectant un intervalle minimum de 2 heures entre chaque prise sans dépasser 3 comprimés de MEGASFON® 160 mg par jour.

MEGASFON® suppositoires : 3 suppositoires par 24 heures.

Mode et voies d'administration, Fréquence d'administration

MEGASFON® comprimés orodispersibles : Voie orale.

Chez l'adulte, le comprimé est à dissoudre dans un verre d'eau ou le laisser fondre sous la langue pour obtenir un effet rapide.

Chez l'enfant, le comprimé est à dissoudre dans un verre d'eau.

MEGASFON® suppositoires : Voie rectale.

PHYTOTHERAPIE OU THERAPIES

us devez demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant de prendre tout médicament. L'utilisation de MEGASFON® ne se fait pas pendant la grossesse que si nécessaire.

est déconseillée chez la femme qui allaite.
médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout

