

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.

Reéducation :

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 :

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

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

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

Réclamation : contact@mupras.com

Prise en charge : pec@mupras.com

Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



Déclaration de Maladie

N° P19-0035650

ND: 51688

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 365 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☒ Autre :

Nom & Prénom : FIKRI Med

Date de naissance : 02/01/38

Adresse : Rue An Speedoune n. 4 ci L

Tél. : 06 45 92 3430 Total des frais engagés : 834,90 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 15/11/20

Nom et prénom du malade : FIKRI FATIMA Age :

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

Nature de la maladie :

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 : 15/11/2020

Signature de l'adhérent(e) :

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
15/11/12	ép	-	300	Hôpital Cheikh Khalifa Ibn Zaid Dr FIKRI Laila Gynécologie-Di. rétro 05.22.36.24.85

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE LA SOURCE Dr. EL MOUMNI MOUNA 6-7 Rue An Asserdoune CII - Casablanca tel: 05.22.36.24.85 / 05.22.36.26.69	15/11/12	834,90

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

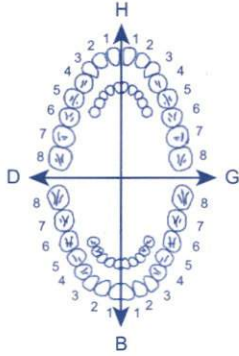
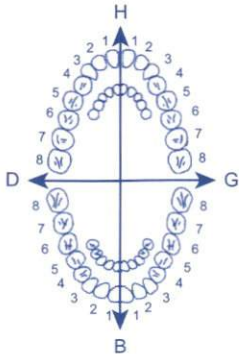
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

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 canaux, ainsi que le bilan

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div> H 25533412 00000000 D </div> <div> 21433552 00000000 G 00000000 00000000 35533411 B </div> </div> [Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>	
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

وصفة طبية Ordonnance

Casablanca, le :

15/11/2020

PHARMACIE LA SOURCE
Dr. EL MOUMNI MOUNA
6-7 Rue Ain Asserdoune
CIL - Casablanca
Tél: 05.22.36.24.85 / 05.22.36.26.68

M^{me} Fikri Fatima

313,8

15

104.6 x 3

1° Sectrol 400 1 cp le mat & 3 mds

15

216

2° Detentiel 10 1 cp l & 3 mds

40.40 x 2

80.8

3° meteospor myl 2 cp 2x l & 2oj

125.3

4° Vaxigrip tetra 1 cande

15

5° adas 20 1 cp le mat & 15j

99.00

15

Hôpital Cheikh Khalifa Ibn Zaid

SECTRAL®

SANOFI

attentivement l'intégralité de cette notice, vous pourriez avoir besoin de la

toute autre question, si vous avez un rendez plus d'informations à votre médecin.

ment vous a été personnellement prescrit.

mais à quelq'un d'autre, même en cas identiques, cela pourrait lui être nocif.

faits indiqués ci-dessous.

partir

ce :

culé

let

L 2

ndi

cul

eff

set

cul

UE

RI

HE



Sectral 400 mg

Respecter les doses prescrites

09/1407

certaines sucrés, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais SECTRAL 200 mg et SECTRAL 400 mg, comprimés pelliculés dans les cas suivants :

- asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives, dans leurs formes sévères (formes sévères d'asthme et maladie des bronches et des poumons avec encombrement),
- insuffisance cardiaque non contrôlée par le traitement (défaillance des fonctions du cœur non contrôlées par le traitement),
- choc cardiogénique (choc d'origine cardiaque),
- blocs auriculo-ventriculaires des second et troisième degrés non appareillés (certains troubles de la conduction cardiaque),

le Prinzmetal (dans les formes pures et en pie) (variété de crises d'angine de poitrine), du sinus (y compris bloc sino-auriculaire),

très importante (<45-50 battements par minute) nent du rythme cardiaque),

ne de Raynaud et troubles artériels périphériques dans leurs formes sévères (troubles circulatoires des doigts avec engourdissements et troubles périphériques dans leurs formes sévères),

myocytome non traité (excroissance de la glande rénale sécrétant des substances provoquant tension artérielle sévère),

sion (diminution de la pression artérielle), insibilité à l'acébutolol,

lent de réaction anaphylactique (antécédent de allergique),

on à la floctafénine (médicament de la douleur), les allergique (hypersensible) au blé, en raison de d'amidon de blé.

Nevez pas prendre ces médicaments, en Avec le bépéridil, le diltiazem et le vérapamil ants pour le cœur).

ention avec SECTRAL 200 mg et SECTRAL 400 mg, comprimés pelliculés :

Mises en garde spéciales

Si votre médecin vous a informé d'une intolérance à

certaines sucrés, contactez-le avant de prendre ce médicament

Ces médicaments contiennent du lactose. Leur utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose.

NE JAMAIS INTERROMPRE BRUTALEMENT LE TRAITEMENT

des crises douloureuses de l'angine de

au long cours après infarctus du myocarde.

ONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE
NDRE SECTRAL 200 mg et SECTRAL 400
pelliculés ?

n vous a informé(e) d'une intolérance à

SECTRAL®

SANOFI

attentivement l'intégralité de cette notice, vous pourriez avoir besoin de la

prendre ce médicament.

toute autre question, si vous avez un besoin de plus d'informations à votre médecin traitant.

ment vous a été personnellement prescrit. Si vous n'avez jamais à quelq'un d'autre, même en cas d'identiques, cela pourrait lui être nocif.

faits indiqués dans la notice.

09/1407



Sektoral 400 mg

Respecter les doses prescrites
Uniquement sur ordonnance
Sektoral 400 mg

certaines sucrés, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais SECTRAL 200 mg et SECTRAL 400 mg, comprimés pelliculés dans les cas suivants :

- asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives, dans leurs formes sévères (formes sévères d'asthme et maladie des bronches et des poumons avec encombrement),
- insuffisance cardiaque non contrôlée par le traitement (défaillance des fonctions du cœur non contrôlées par le traitement),
- choc cardiogénique (choc d'origine cardiaque),
- blocs auriculo-ventriculaires des second et troisième degrés non appareillés (certains troubles de la conduction cardiaque),

le Prinzmetal (dans les formes pures et en pie) (variété de crises d'angine de poitrine), du sinus (y compris bloc sino-auriculaire),

très importante (<45-50 battements par minute) du rythme cardiaque),

ne de Raynaud et troubles artériels périphériques de leurs formes sévères (troubles circulatoires des doigts avec engourdissements et troubles périphériques dans leurs formes sévères),

myocytome non traité (excroissance de la glande surrénale sécrétant des substances provoquant une hypertension artérielle sévère),

pression (diminution de la pression artérielle), insensibilité à l'acébutolol,

ment de réaction anaphylactique (antécédent de allergique),

on à la floctafénine (médicament de la douleur), les allergiques (hypersensible) au blé, en raison de l'absence d'amidon de blé.

Ne prenez pas de médicaments, en particulier le bépridil, le diltiazem et le vérapamil, avant de prendre SECTRAL 200 mg et SECTRAL 400 mg.

Attention avec SECTRAL 200 mg et SECTRAL 400 mg, comprimés pelliculés :

Mises en garde spéciales

Si votre médecin vous a informé d'une intolérance à certaines sucrés, contactez-le avant de prendre ce médicament

Ces médicaments contiennent du lactose. Leur utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose.

NE JAMAIS INTERROMPRE BRUTALEMENT LE TRAITEMENT

Si vous avez une intolérance à

SECTRAL®

SANOFI

attentivement l'intégralité de cette notice, vous pourriez avoir besoin de la

prendre ce médicament.

toute autre question, si vous avez un rendez plus d'informations à votre médecin.

ment vous a été personnellement prescrit. jamais à quelqu'un d'autre, même en cas identiques, cela pourrait lui être nocif.

faits indiqués ci-dessous.

parle

ce :

se si

culé

let

L 2

ndi

cul

eff

set

cu

UE

RI

HE

ac



09'40V

Sectral 400 mg

Respecter les doses prescrites

Uniquement sur ordonnance

certaines sucrés, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais SECTRAL 200 mg et SECTRAL 400 mg, comprimés pelliculés dans les cas suivants :

- asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives, dans leurs formes sévères (formes sévères d'asthme et maladie des bronches et des poumons avec encombrement),
- insuffisance cardiaque non contrôlée par le traitement (défaillance des fonctions du cœur non contrôlées par le traitement),
- choc cardiogénique (choc d'origine cardiaque),
- blocs auriculo-ventriculaires des second et troisième degrés non appareillés (certains troubles de la conduction cardiaque),

le Prinzmetal (dans les formes pures et en pie) (variété de crises d'angine de poitrine), du sinus (y compris bloc sino-auriculaire),

ie importante (<45-50 battements par minute) nent du rythme cardiaque),

ne de Raynaud et troubles artériels périphériques de leurs formes sévères (troubles circulatoires des doigts avec engourdissements et troubles périphériques dans leurs formes sévères),

myocytome non traité (excroissance de la glande rénale sécrétant des substances provoquant tension artérielle sévère),

sion (diminution de la pression artérielle), insibilité à l'acébutolol,

lent de réaction anaphylactique (antécédent de allergique),

on à la floctafénine (médicament de la douleur), les allergique (hypersensible) au blé, en raison de d'amidon de blé.

Nevez pas prendre ces médicaments, en Avec le bépridil, le diltiazem et le vérapamil ants pour le cœur)

ention avec SECTRAL 200 mg et SECTRAL 400 mg, comprimés pelliculés :

Mises en garde spéciales

Si votre médecin vous a informé d'une intolérance à

certaines sucrés, contactez-le avant de prendre ce médicament

Ces médicaments contiennent du lactose. Leur utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose. **NE JAMAIS INTERROMPRE BRUTALEMENT LE TRAITEMENT**

au long cours après infarctus du myocarde.

ONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE **NDRE SECTRAL 200 mg et SECTRAL 400** **pelliculés ?**

n vous a informé(e) d'une intolérance à

Notice: Information de l'utilisateur

DETENSIEL® 10 mg

comprimé pelliculé sécable

Bisoprolol fumarate

COOPER PHARMA

Voie orale

PPV : 72,00 DH

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, 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.

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que Détensiel et dans quels cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Détensiel?
3. Comment prendre Détensiel?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver Détensiel?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que Détensiel et dans quels cas est-il utilisé?

La substance active de Détensiel est le bisoprolol, qui appartient à la classe de médicaments appelés bêtabloquants.

Ces médicaments agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier dans le cœur. Par ces effets, Détensiel ralentit le rythme cardiaque et permet ainsi au

Dans les cas

Dans tous les cas
et pour les troubles
cardiaques

Le traitement

Posologie et/ou réajustement

Aucune contre-indication
chez les patients atteints
ou atteintes de

Chez les patients atteints
de créatinine élevée ou
sévères de

Posologie

Le traitement doit être
surveillé

Posologie

En l'absence d'effets
de Détensiel

Mode d'administration

Les comprimés doivent être
ou après le

Si vous avez des

Si vous avez des
contactez votre

Notice: Information de l'utilisateur

DETENSIEL® 10 mg

comprimé pelliculé sécable

Bisoprolol fumarate COOPER PHARMA

Voie orale

PPV : 72,00 DH

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, 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.

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que Détensiel et dans quels cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Détensiel?
3. Comment prendre Détensiel?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver Détensiel?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que Détensiel et dans quels cas est-il utilisé?

La substance active de Détensiel est le bisoprolol, qui appartient à la classe de médicaments appelés bêtabloquants.

Ces médicaments agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier dans le cœur. Par ces effets, Détensiel ralentit le rythme cardiaque et permet ainsi au

Dans les cas

Dans tous les cas
et pour les troubles
cardiaques

Le traitement

Posologie et/ou réajustement

Aucune contre-indication
chez les patients atteints
ou atteintes de

Chez les patients atteints
de créatinine élevée ou
sévères de

Posologie

Le traitement doit être
surveillé

Posologie

En l'absence de contre-indication
de Détensiel

Mode d'administration

Les comprimés doivent être
ou après le

Si vous avez des questions

Si vous avez des questions
contacter votre médecin

Notice: Information de l'utilisateur

DETENSIEL® 10 mg

comprimé pelliculé sécable

Bisoprolol fumarate COOPER PHARMA

Voie orale

PPV : 72,00 DH

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, 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.

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que Détensiel et dans quels cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Détensiel?
3. Comment prendre Détensiel?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver Détensiel?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que Détensiel et dans quels cas est-il utilisé?

La substance active de Détensiel est le bisoprolol, qui appartient à la classe de médicaments appelés bêtabloquants.

Ces médicaments agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier dans le cœur. Par ces effets, Détensiel ralentit le rythme cardiaque et permet ainsi au

Dans les cas

Dans tous les cas
et pour les troubles
cardiaques

Le traitement

Posologie et/ou réajustement

Aucune contre-indication
chez les patients atteints
ou atteintes de

Chez les patients atteints
de créatinine élevée ou
sévères de

Posologie

Le traitement doit être
surveillé

Posologie

En l'absence d'effets
de Détensiel

Mode d'administration

Les comprimés doivent être
ou après le

Si vous avez des effets indésirables

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

MeteoSpasmyl®

Capsule molle

Citrate d'alvérine - Siméticone

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. Voir rubrique 4.

Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que METEOSPASYL, capsule molle et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre METEOSPASYL, capsule molle ?
3. Comment prendre METEOSPASYL, capsule molle ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

sur votre foie. Une élévation de ces enzymes peut conduire votre médecin à interrompre le traitement.
EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

METEOSPASYL® B 20 caps molles
Alvérine citrate 60 mg / Siméticone 300 mg
P.P.V. : 40,40 DH
Distribué par COOPER PHARMA
41, rue Mohamed Diouri - Casablanca
6 118001 100293

• Grossesse

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

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

• Allaitement

Vous devez éviter de prendre ce médicament si vous allaitez.

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

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Il est peu probable que METEOSPASYL ait un effet sur votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines. Toutefois, METEOSPASYL peut provoquer des vertiges et cela peut avoir un

MeteoSpasmyl®

Capsule molle

Citrate d'alvérine - Siméticone

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. Voir rubrique 4.

Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que METEOSPASYL, capsule molle et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre METEOSPASYL, capsule molle ?
3. Comment prendre METEOSPASYL, capsule molle ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

à votre foie. Une élévation de ces enzymes peut conduire votre médecin à interrompre le traitement. EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

METEOSPASYL® B 20 caps molles
Alvérine citrate 60 mg / Siméticone 300 mg
P.P.V. : 40,40 DH
Distribué par COOPER PHARMA
41, rue Mohamed Diouri - Casablanca
6 118001 100293

• Grossesse

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

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

• Allaitement

Vous devez éviter de prendre ce médicament si vous allaitez.

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

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Il est peu probable que METEOSPASYL ait un effet sur votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines. Toutefois, METEOSPASYL peut provoquer des vertiges et cela peut avoir un

481 779181



VaxigripTetra®

**Suspension injectable
en seringue**

**Vaccin grip
(inactivé, à
Saison 2021)**

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1,
Ain sebaâ Casablanca
VaxigripTetra 15 µg/0,5 ml
sol l/rj b1
P.P.V : 125,30 DH



**Veillez lire attentivement cette notice
votre enfant, car elle contient des informations importantes.**

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit, à vous ou à votre enfant. Ne le donnez pas à d'autres personnes.
- Si vous ou votre enfant ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. 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 VaxigripTetra et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser VaxigripTetra ?
3. Comment utiliser VaxigripTetra ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver VaxigripTetra ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. Qu'est-ce que VaxigripTetra et dans quels cas est-il utilisé ?

VaxigripTetra est un vaccin. Ce vaccin qui vous est administré ou administré à votre enfant à partir de l'âge de 6 mois, vous aide à vous protéger ou à protéger votre enfant de la grippe.

Lorsqu'une personne reçoit VaxigripTetra, le système immunitaire (le système de défense naturelle de l'organisme) développe sa propre protection (anticorps) contre la maladie. Lorsqu'il est administré au cours de la grossesse, le vaccin aide à protéger la femme enceinte mais aide aussi à protéger son (ses) enfant(s), à partir de la naissance jusqu'à près de 6 mois grâce à la transmission de la protection de la mère à l'enfant pendant la grossesse (voir également les rubriques 2 et 3).

Aucun des composants du vaccin ne peut causer la grippe.

VaxigripTetra doit être utilisé selon les recommandations officielles.

La grippe est une maladie qui peut se propager rapidement et qui est causée par différentes souches qui peuvent changer tous les ans. En raison du changement potentiel des souches circulant chaque année et de la durée de protection prévue du vaccin, il est recommandé de se faire vacciner tous les ans. Le plus grand risque de contracter la grippe se situe pendant les mois les plus froids, entre octobre et mars. Si vous ou votre enfant n'avez pas été vacciné durant l'automne, il est encore possible de l'être jusqu'au printemps car vous ou votre enfant courez le risque de contracter la grippe jusqu'à cette période. Votre médecin pourra vous recommander le meilleur moment pour vous faire vacciner.

VaxigripTetra est destiné à vous protéger, ou à protéger votre enfant, contre les quatre souches de virus contenues dans le vaccin, environ 2 à 3 semaines après l'injection. De plus, si vous ou votre enfant êtes exposé tout de suite avant ou après la vaccination, vous ou votre enfant pouvez encore déclarer la maladie, la période d'incubation de la grippe étant de quelques jours.

Le vaccin ne vous protégera pas, vous ou votre enfant, des rhumes, même si certains des symptômes ressemblent à ceux de la grippe.

2. Quelles sont

Pour être certain est important d'in dessous vous conprenez pas, d

N'utilisez jamais

- Si vous ou votre enfant :
 - aux substans
 - à l'un des au
 - à tout cons
 - oeufs (ovalb
 - l'octoxinol-9
- Si vous ou votre enfant ont une maladi

Avertissements e

Adressez-vous à vo VaxigripTetra.

Avant la vaccinatio

- souffrez d'un
- souffrez de tro

Votre médecin dé

Un évanouisseme

toute injection av

ère si vous ou vot

Comme pour tous

les personnes vac

Les enfants âgés

grossesse peuvent

Si, pour quelque

dans les quelques

En effet, des rés

patients qui avai

Enfants

L'utilisation de Va

de 6 mois.

Autres médicam

Informez votre m

récemment pris o

- VaxigripTetra
- des membres
- La réponse
- immunosuppr
- ou la radiothé

Grossesse et alla

Si vous êtes ence

conseil à votre m

VaxigripTetra peu

VaxigripTetra peu

Votre médecin/ph

VaxigripTetra.

Conduite de véh

VaxigripTetra n'a

véhicules et à uti

VaxigripTetra co

Ce médicament c

de sodium (23 m

e » sans sodium

OEDES® 20 mg
Microgranules gastro-résistants en gélule
(Oméprazole)

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre

LOT 191742
EXP 07/2022
PPV 99.00DH

OEDES® 20 mg contient la substance active Oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelés inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

4. Indications thérapeutiques

OEDES® 20 mg est utilisé pour traiter les affections suivantes :

Chez les adultes :

- le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.
- les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).
- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.
- les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). OEDES® 20 mg peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.
- un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison)

Chez les enfants :

- **Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel ≥ 10 kg :**
 - le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.
 - Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents :

- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

5. Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

Veillez toujours à prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien.

Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et pendant combien de temps vous devez les prendre. Cela dépendra de votre état de santé et de votre âge.

Posologie :

Les doses recommandées sont mentionnées ci-dessous :

Utilisation chez les adultes :

Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien tels que brûlures et régurgitation acide :

Si votre médecin constate que votre œsophage a été légèrement

gazeuse, un jus de fruit légèrement acide (jus d'orange, pomme ou ananas) ou dans de la compote de pomme.

• Toujours remuer juste avant de boire le mélange (le mélange ne sera pas homogène). Puis boire le mélange immédiatement ou dans les 30 minutes.

• Pour s'assurer que vous avez bu tout le médicament, bien rincer la cuillère. Les morceaux solides doivent être mâchés et ne pas croquer.

Gélule :

Oméprazole ou à l'un des autres inhibiteurs de la pompe à protons : lansoprazole, rabeprazole, ésomeprazole.

En attendant du nelfinavir (utilisé pour le traitement du VIH) :
écrites ci-dessus, ne prenez pas d'autres médicaments sans l'avis de votre pharmacien avant de

effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Si vous remarquez un des effets indésirables suivants, ceux-ci étant rares mais sérieux, arrêtez de prendre OEDES® 20 mg et contactez immédiatement un médecin :

- Apparition soudaine d'une respiration sifflante, gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge ou du corps, éruptions cutanées, perte de connaissance ou difficultés à avaler (réactions allergiques graves).
- Rougeurs de la peau avec des bulles ou une desquamation. Parfois, les bulles peuvent être importantes et s'accompagner d'un saignement au niveau des lèvres, des yeux, de la bouche, du nez et des parties génitales. Ceci peut correspondre à un syndrome de Stevens-Johnson ou à une nécrolyse épidermique toxique.
- Jaunisse, urines foncées et fatigue peuvent être des symptômes d'une maladie du foie.

Les autres effets indésirables sont :

Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10)

- Maux de tête.
- Effets sur l'estomac ou l'intestin : diarrhée, douleurs à l'estomac, constipation, flatulence.
- Nausées ou vomissements.
- Polypes bénins dans l'estomac.

Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100)

- Gonflement des pieds et des chevilles.
- Troubles du sommeil (insomnie).
- Etourdissements, fourmillements, somnolence.
- Vertiges.
- Modifications des résultats des tests sanguins contrôlant le fonctionnement de votre foie.
- Éruptions cutanées, urticaire et démangeaisons.
- Malaise général, manque d'énergie.

Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000)

- Troubles sanguins tels qu'une diminution du nombre de globules blancs ou de plaquettes. Ces effets peuvent provoquer une faiblesse, des ecchymoses ou faciliter la survenue d'infections.
- Réactions allergiques, parfois très graves incluant le gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge, de la fièvre, une respiration sifflante.

• Diminution du taux de sodium dans le sang. Celle-ci peut provoquer une faiblesse, des vomissements et des crampes.

- Agitation, confusion ou dépression.
- Troubles du goût.