

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

## ditions 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.

## armacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

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

## diologie 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.

## tique :

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.

## ntaire :

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.

## aladie 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 caractére personnel.

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 8385 Société : R.A.M 55743

Actif  Pensionné(e)  Autre :

Nom & Prénom : FLAOUANAS ABDELLAH

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 06 28 24 00 62 Total des frais engagés : ..... Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : ..... / ..... /

Nom et prénom du malade : ..... Age: .....

Lien de parenté :  Lui-même  Cogéjoint  Enfant

Nature de la maladie : .....

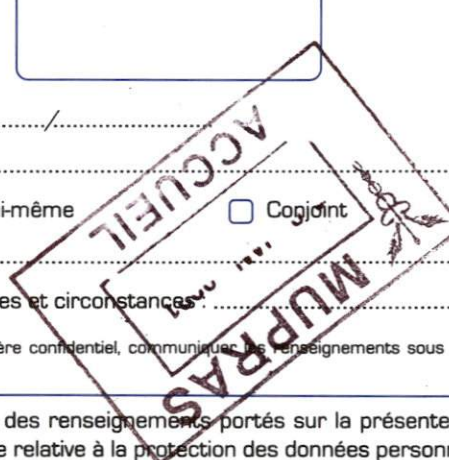
En cas d'accident préciser les causes et circonstances : .....

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 : ..... / ..... /

Signature de l'adhérent(e) : .....



### RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes

### EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE AZHAR OULFA DR. BENKHAOUA JALAL Al Azhar 2GHA 1000 Magaria Hay Hassani CASABLANCA T: 0524 2283 092070303		738,90

### 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
		A M	P C	I M	I V	

### RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

#### Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	Coefficient des Travaux
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
				Coefficient des Travaux
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			MONTANTS DES SOINS
	H 25533412 00000000 35533411	21433552 00000000 11433553	B	DATE DU DEVIS
	D 00000000 00000000 35533411	G 00000000 00000000 11433553		
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			

**Dr. CHAKER Khadija**  
**SPECIALISTE EN GYNÉCOLOGIE**  
**OBSTÉTRIQUE**  
 Diplômée des Facultés de  
 Médecine de Paris et Marrakech



الدكتورة شاكيير خديجة  
 اختصاصية في أمراض النساء والتوليد  
 خريجة كلية الطب بباريس  
 ومراكش

## ORDONNANCE

Casablanca, le :

Nom : Chamouna M'hamed

146,00

1 - Zamox 14 1g



1 sachet x 2/j pendant 7 jrs

14,80

2 - Dolostop 1g cp



1 cp / 8h si douleur

30,10

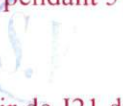
3 - Xenid suppo



1 suppo le soir pendant 5 jours

42,50

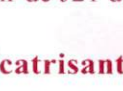
4 - Desirett pilule



en continu a partir de J21 du post partum

140,00

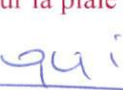
5 - Mebo crème cicatrisante



1 application sur la plaie / j

132,00 x 3

6 - Novec quinxy



738,90

1 mg en sc poche

PHARMACIE AZHAR OULFA  
 DR. BENAOUSA SAIMANE  
 Al Azhar 2 G.H.s n° 44 Magasin 4  
 Hay Hassani CASABLANCA  
 Tel: 05 22 69 55 62



PHARMACIE AZHAR OULFA  
 DR. BENAOUSA SAIMANE  
 Al Azhar 2 G.H.s n° 44 Magasin 4  
 Hay Hassani CASABLANCA  
 Tel: 05 22 69 55 62

Dr. CHAKER KHADIJA  
 Gynécologue Obstétricienne  
 Boulevard HH 24 N°96 Saâd El Khayr  
 Urgences 06 19 50 91 97  
 Tel: 05 22 91 34 07

شارع ه 24 رقم 96 سعد الخير - الحي الحسني - الدار البيضاء

Boulevard HH 24 N°96 Saâd El Khayr - Hay Hassani - Casablanca

Tél.: 05 22 91 34 07 - Patente : 35023658



# ZAMOX®

AMOXICILLINE-ACIDE CLAVULANIQUE

1 g/125 mg,

Poudre pour suspension buvable en sachet

Boîte de 12, 16 et 24 sachets

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice de prendre ce médicament.

• Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de

• Si vous avez toute autre question, si vous avez demandez plus d'informations à votre médecin ou pharmacien.

• Ce médicament vous a été personnellement prescrit donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

• Si l'un des effets indésirables devient grave ou remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATION

Poudre pour suspension buvable, boîte de 12, 16, 24 sachets

## COMPOSITION :

Principes actifs : Amoxicilline trihydratée, quantité correspondant à 1 g d'amoxicilline.

Clavulanate de potassium, quantité correspondant à 125 mg de clavulanique.

Excipients : q.s.p.u.sachet

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

ZAMOX est un antibiotique qui tue les bactéries responsables d'infections. Il contient deux molécules différentes : amoxicilline et acide clavulanique. L'amoxicilline appartient à un groupe de médicaments appelés « pénicillines », qui peuvent parfois arrêter d'être efficaces (être inactives). L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) empêche cette inactivation.

## INDICATIONS :

ZAMOX est utilisé chez l'adulte et chez l'enfant pour traiter les infections suivantes :

- infections de l'oreille moyenne et des sinus,
- infections des voies respiratoires,
- infections des voies urinaires,
- infections de la peau et des tissus mous, incluant les infections dentaires,
- infections des os et des articulations.

## CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais ZAMOX 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans ZAMOX.
- Si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave (d'hypersensibilité) à un autre antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou du cou.
- Si vous avez déjà eu des problèmes au foie ou développé un ictere (jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.

Ne prenez pas ZAMOX si vous êtes dans l'une des situations mentionnées ci-dessus.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ZAMOX.

## MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Faites attention avec ZAMOX 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet :

Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament si vous :

- souffrez de mononucléose infectieuse,
- êtes traité(e) pour des problèmes au foie ou aux reins,
- u'urinez pas régulièrement.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ZAMOX.

Dans certains cas, votre médecin pourra rechercher le type de bactérie responsable de l'infection.

Selon les résultats, il pourra vous prescrire un dosage différent de ZAMOX ou un autre médicament.

## Réactions nécessitant une attention particulière

ZAMOX peut aggraver certaines maladies ou engendrer des effets secondaires graves, notamment des réactions allergiques, des convulsions et une inflammation du gros intestin. Lorsque vous prenez ZAMOX, vous devez surveiller certains symptômes afin de réduire les risques. Voir « Réactions nécessitant une attention particulière dans 'effets non souhaités et gênants' ».

## Tests sanguins et urinaires

Si vous effectuez des analyses de sang (nombre de globules

rouges ou explorations fonctionnelles hépatiques), vous devrez vous faire faire ces tests lorsque vous prenez ZAMOX.

PPV: 116DH00

PER: 05-23

LOT: J1526

pose  
tut  
it,  
ut  
as  
B)  
us  
B),  
du  
es  
s.  
(un  
des  
nofétil

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

Sportifs : Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

ZAMOX peut provoquer des effets indésirables susceptibles de réduire la capacité à conduire.

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Si vous êtes enceinte ou si il est possible que vous le soyiez, ou si vous allaitez, vous devez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

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

COMMENT PRENDRE ZAMOX 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet ?

## Instructions pour un bon usage

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration

Fréquence d'administration et Durée du traitement

Posologie

→ Adultes et enfants de 40 kg et plus

→ Dose habituelle : 1 sachet trois fois par jour

→ Dose inférieure : 1 sachet deux fois par jour

→ Enfants pesant moins de 40 kg

Les sachets ZAMOX 1 g/125 mg ne sont pas recommandés.

→ Patients souffrant de problèmes rénaux et hépatiques

→ En cas de problèmes rénaux, une adaptation de la posologie peut être nécessaire. Le médecin pourra prescrire un dosage différent ou un autre médicament.

→ En cas de problèmes au foie, des analyses de sang plus fréquentes pourront être nécessaires afin de vérifier le fonctionnement de votre foie.

Comment administrer ZAMOX ?

→ Juste avant la prise de ZAMOX, ouvrez le sachet et mélangez son contenu dans un demi-verre d'eau.

→ Avez le mélange au début d'un repas ou un peu avant.

→ Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être espacées d'au moins 4 heures. Ne prenez pas 2 doses en 1 heure.

→ Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines si vous ne vous sentez pas bien.

→ Ne prenez pas ZAMOX pendant plus de 2 semaines. Si vos symptômes persistent, consultez de nouveau un médecin.

Symptômes et Instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de ZAMOX 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet que vous n'auriez dû :

La prise d'une quantité excessive de ZAMOX peut entraîner des maux de ventre (nausées, vomissements ou diarrhée) ou des convulsions. Parlez-en à votre médecin le plus tôt

NOTE

apple

s de douleur

- En cas de maladie grave ou rôle ou des reins, il est nécessaire de consulter votre médecin avant de prendre du paracétamol.
- En cas de problème de nutrition (malnutrition) ou de déshydratation.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER LAVIS DE VOTRE MEDICIN OU LE VOTRE PHARMACIEN

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MÉDICAMENTS

vous prescrit un dosage du taux d'acide urique dans le sang.

medicamento y compris un medicamento obtenu sans ordonnance, de la part de quelqu'un ayant la force de dire que l'accord n'a pas été

INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS. LES BOISSONS ET LA GOURMETTE

THERAPIES ALTERNATIVES

CHARTES D'OBJET

Le paracetamol, dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse ainsi qu'en cas d'allaitement. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre des médicaments.

SPORTIFS

EFFECTS SUR LA PRATICITÉ A CONDUIRE DES VÉHICULES OU A

Sans objet

DOLLOSTOP 500 mg comprime et DOLLOSTOP 1000 mg comprime : S

DOLOSTOP 500 mg comprime effervescent et DOLOSTOP 1000 mg

OSOLOGIE : MODE ET/OU VOIES D'ADMINISTRATION

Dolstop® Paracetamol

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser

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

plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Il existe également d'autres, même en cas de symptômes identiques,

éller interroger des personnes dans cette houle, parlez-en à votre médecin ou pharmacien.

PRESENTATION

DOLOSTOP 1000 mg comprimé effervescent, boîte de 8.

**Substance active : Paracetamol**

comprimé.

[www.wiley.com/go/purcellmiller](http://www.wiley.com/go/purcellmiller)

DOLLOSTOP 1000 ma combinaison efficace contre l'acarien.

QULOSITOP 500 mg comprimé, q.s.p. 1 comprimé

# Xénid®

Diclofénac de sod

LOT : 1297  
PER : 07/22  
PPV : 30,10 DH

30,10

## Formes et présentations :

- Comprimés enrobés
- XENID 50 mg : Etui de 30 comprimés.
- XENID 25 mg : Etui de 30 comprimés.
- Excipient à effet notoire :** Lactose
- Suppositoires
- XENID 25 mg : Etui de 10 suppositoires.
- XENID 100 mg : Etui de 10 suppositoires.
- Solution injectable I.M.
- XENID 75 mg / 3 ml : Etui de 2 et 6 ampoules.

**Excipients à effet notoire :** Mannitol, Alcool benzyllique, Propylène glycol, Disulfite de sodium.

## Indications :

- Chez l'enfant, elles sont limitées au traitement des rhumatismes inflammatoires infantiles (xénid 25 mg comprimés et suppositoires).
- Chez l'adulte, elles sont limitées au :
- Traitement symptomatique au long cours : des rhumatismes inflammatoires chroniques; notamment polyarthrite rhumatoïde, spondylarthrite ankylosante(ou syndromes apparentés, tels que les syndromes de Fießinger-Leroy-Reiter et rhumatisme psoriasique) : de certaines arthroses douloureuses et invalidantes.
- Traitement symptomatique de courte durée des poussées aiguës des rhumatismes abarticulaires (épaules douloureuses aiguës, tendinites...) des arthrites microcristallines : des arthroses, des lombalgies et radiculalgies sévères.
- Dysménorrhées essentielles (Xénid 50 mg comprimés uniquement).
- Traitement d'entretien des affections rhumatismales chroniques pour lesquelles, lors de l'utilisation des formes dosées à 25 mg et 50 mg, la posologie de 100 mg par jour s'est révélée adéquate ;
- Traitement des sciatiques aiguës, des lombalgies aiguës, des rhumatismes inflammatoires en poussée aiguë, des crises de coliques néphrétiques ( Xénid injectable uniquement).

## Contre Indications :

- Ulcère gastrique ou duodénal en évolution.
- Hypersensibilité au Diclofénac.
- Insuffisance rénale ou hépatique sévère.

## Grossesse et allaitement :

- Il est recommandé de ne pas administrer XENID lors des 3 derniers mois de la grossesse.
- Les AINS passant dans le lait maternel, par mesure de précaution il convient d'éviter de les administrer chez la femme qui allaite.

## Précautions d'emploi :

- Une surveillance médicale étroite est indispensable chez les patients présentant des symptômes suggérant des troubles gastro-intestinaux, des antécédents évocateurs d'ulcère gastro-intestinal, une colite ulcéruse ou une maladie de crohn, ou encore une atteinte de la fonction hépatique.
- Lors de la varicelle, il est prudent d'éviter l'utilisation de ce médicament.

## Effets indésirables :

Gêne gastrique, nausées, brûlures d'estomac, vomissements, irritation du rectum ( suppositoires) et exceptionnellement infections graves de la peau en cas de varicelle.

## Posologie et mode d'emploi :

### \* Enfants : 2 à 3 mg / kg / jour, soit par exemple :

1 suppositoire à 25 mg par jour chez l'enfant de 10 à 15 kg.

2 comprimés ou suppositoires à 25 mg par jour chez l'enfant au dessus de 15 kg. Les comprimés sont à absorber entiers, sans les croquer, avec un verre d'eau. En cas de crise aiguë, il est conseillé de prendre les comprimés avant le repas.

Le choix de l'utilisation de la voie rectale ou orale n'est déterminé que par la commodité d'administration du médicament.

### \* Adultes :

- En traitement d'attaque, dans les cas aigus ou lorsqu'un effet intense est recherché : 150 mg/ jour en 3 prises.

soit 6 comprimés à 25 mg ou 3 comprimés à 50 mg en trois prises.

soit 1 suppositoire à 100 mg, à compléter par une forme orale prise à distance.

- En traitement d'entretien ( ou d'emblée chez certains malades), une posologie de 75 mg ou 100 mg par jour sera prescrite.

soit des comprimés à 25 mg et / ou à 50 mg en 2 ou 3 prises.

A avaler sans croquer avec un verre d'eau, de préférence pendant ou après un repas. Quand les symptômes sont plus prononcés durant la nuit, il est conseillé de prendre le comprimé le soir.

soit 1 suppositoire à 100 mg le soir au coucher.

- Dysménorrhées : 2 comprimés à 50 mg en 2 prises.

### Injectable :

La posologie est d'une injection intramusculaire par jour pendant deux jours : si besoin, le traitement peut être complété par la prise d'un comprimé diclofénac 50 mg

Au-delà de ces deux jours, poursuivre par la voie orale ou rectale.

Les injections doivent être faites d'une façon rigoureusement aseptique dans la partie externe du cadran supéro-externe de la fesse, profondément et lentement : lorsqu'elles sont répétées, il est recommandé de changer de côté à chaque injection. Il est important d'aspirer avant d'injecter afin de s'assurer que la pointe de l'aiguille n'est pas dans un vaisseau.

En cas de forte douleur au moment de l'injection, arrêter celle-ci immédiatement.

## Mode de conservation :

### - Comprimés :

A conserver à une température inférieure à 30°C, à l'abri de l'humidité.

### - Suppositoires :

A conserver à l'abri de la chaleur.

### - Solution Injectible :

A conserver à l'abri de la lumière et à une température inférieure à 30°C.

Après ouverture : le produit doit être utilisé immédiatement.

Laboratoires Biogalénique  
Laboratoire Pharmaceutique NOVOPHARMA  
Casablanca

# DESIRETT®

Lot: LF18228A

Per: 08/2021

PPV: 42 DH 00

## 1. Dénomination

Desirett®, 75  
Désogestrel

- Veuillez lire prendre ce médicament.
- Gardez cette notice.
- Si vous avez des questions, demandez plus 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.



## 2. Composition du médicament

Les substances actives sont :

Désogestrel ..... 75 microgrammes

Pour un comprimé pelliculé.

Les autres composants sont :

### Novau:

Lactose monohydrate, Amidon de maïs, Povidone K-30, RRR-alpha-Tocopherol, Silice colloïdale hydratée, Silice colloïdale anhydride, Acide stéarique.

### Pelliculage:

Hypromellose 2910, Polyéthylène glycol, Dioxyde de titane.

Liste des excipients à effet notoire : Lactose monohydrate

## 3. Classe pharmaco-thérapeutique

Desirett® 0,075 mg, comprimé pelliculé contient du désogestrel, une hormone progestative (hormone sexuelle féminine).

Contraceptif hormonal monocomposé (progestatif), code ATC G03AC09.

## 4. Indications thérapeutiques

Desirett® est une pilule contraceptive pour la prévention de la grossesse.

Desirett® contient une faible dose d'une hormone sexuelle féminine, le gestagène Desogestrel, d'où sa dénomination comme pilule gestagène pure ou minipilule.

Contrairement à une pilule combinée une pilule gestagène pure ne contient pas d'oestrogène à côté du gestagène.

L'effet de la plupart des pilules gestagènes pures est basé surtout sur le fait que les spermatozoïdes sont empêchés de pénétrer dans la matrice. Mais ils n'empêchent pas toujours la maturation d'un ovule, ce qui est le véritable effet des pilules combinées.

Desirett® se distingue des autres minipilules dans la mesure où la dose suffit dans la plupart des cas, pour empêcher la maturation de l'ovule. C'est ainsi que Desirett® a une efficacité élevée pour empêcher la réception.

Contrairement aux pilules combinées Desirett® peut être utilisé par des femmes qui ne supportent pas l'oestrogène ou qui allaitent. Un inconvénient est présenté par des saignements irréguliers durant la prise de Desirett®. Il se peut aussi que certaines femmes n'aient pas de tout leur règles.

# MEBO Pommade

## Traitements des plaies infectées et des brûlures

### Introduction

Le traitement des brûlures exposées à l'humidité a été introduit dans la pratique médicale depuis deux décennies en Chine. Le concept de cette thérapie était d'exposer la plaie à l'humidité ambiante dans le but d'augmenter le processus de cicatrisation naturel, pour que la migration des kératinocytes, l'angiogénése ainsi que l'interaction avec les facteurs de croissance soient facilitées.

**MEBO** (Moist Exposed Burn Ointment ou Pommade pour le traitement des brûlures exposées à l'humidité) est donc la pommade spécialement développée pour répondre à ces critères.

### Composition

**MEBO** est originaire de plantes naturelles comestibles. Elle est composée de 0.25% de  $\beta$ -Sitosstérol comme étant le principe actif majeur. La base de la pommade est constituée d'huile de Sésame et de la Cire d'abeille.

### Mode d'action

**MEBO** agit en:

- Fournissant un optimum d'humidité physiologique nécessaire à la régénération et à la réparation.
- Provocant un effet anti-inflammatoire et réduisant cependant l'œdème et l'erythème.
- Créant une atmosphère défavorable à la colonisation bactérienne et fongique.
- Isolant et protégeant les extrémités nerveuses exposées et lésées produisant cependant un effet analgésique.
- Fournissant une nutrition locale pour les cellules de fond lésées.
- Liquéfiant les tissus nécrotiques.
- Isolant et protégeant les plaies du milieu ambiant mais en même temps en conservant un drainage ainsi qu'un échange gazeux efficace.
- Réduisant la perte de fluide de la peau endommagée (brûlures).
- Absorbant la chaleur résiduelle dans les brûlures aiguës.
- Activant l'épithérialisation dans un ordre exceptionnellement acceptable.

### Indications

**MEBO** a été utilisé avec succès dans le traitement des brûlures suivantes:

- Brûlures de premier degré, où le soulagement de la douleur et la cicatrisation sont remarquables, ex. coup de soleil.
- Les brûlures de second degré superficielles et profondes. S'il est appliqué correctement, une greffe de peau n'est pas nécessaire et la régénération aura lieu à partir des glandes et des follicules pileux dermiques et des tissus subcutanés.
- Les brûlures de troisième degré, pour isoler les plaies, réduire la douleur et activer le débridement non chirurgical des tissus nécrotiques dans le but de préparer les plaies à la greffe.
- Le site donneur, pour réduire la douleur, contrôler l'infection et activer la cicatrisation (une moyenne de 7 jours a été rapportée).
- Les plaies chroniques y compris les ulcères dues à l'alimentation, le pied du diabétique ainsi que les ulcères de jambe.
- À la suite d'une séance de laser, d'un peeling chimique ou d'une abrasion dermique.
- Les plaies chirurgicales y compris les plaies obstétricales.
- Les plaies de circoncision.
- Les plaies des membranes muqueuses comme les ulcères buccaux.
- Les crevasses des talons et des bouts de seins.

### Mode d'administration

• Brûlures

- Brûlures de premier degré (brûlures superficielles) **MEBO** doit être appliqué aussi tôt que possible. Une couche fine de pommade (à peu près 1mm d'épaisseur) doit couvrir la région

brûlée. Il est préférable de laisser la plaie exposée, mais si nécessaire, un léger pansement occlusif peut être utilisé.

Une nouvelle application est à renouveler 3 à 4 fois par jour si la plaie est exposée et 2 fois par jour si elle est couverte.

### - Brûlures de second degré

Première phase- Période de liquéfaction

La région brûlée doit être couverte par une couche fine de pommade **MEBO** qui doit être renouvelée 3 à 4 fois par jour. Avant toute nouvelle application, bien sécher les tissus nécrotiques liquéfiés ainsi que tout résidu de pommade. Il est préférable de laisser la plaie exposée, mais si nécessaire, un léger pansement ainsi qu'une couche plus épaisse de pommade (à peu près 3mm) doivent être appliqués et renouvelés 2 fois par jour.

Deuxième phase- période de réparation

**MEBO** doit être appliquée selon le même processus expliqué ci-dessus, mais moins fréquemment (2-3 fois par jour).

Troisième phase- période de réhabilitation

Dans ce cas, **MEBO** doit être appliquée une fois par jour selon le même processus.

### - Brûlures de troisième degré

**MEBO** doit être appliquée selon dans le but de liquéfier les tissus fine doit couvrir la région brûlée.

### • Le site donneur

Une couche fine de **MEBO** doit être renouvelée 3 à 4 fois par jour si est couvert.

### • Les ulcères des pieds

Une gaze stérile imprégnée de la cavité ulcérée, et doit être renouvelée.

### • Les plaies obstétricales et chirurgicales

Les plaies doivent être couvertes d'une couche relativement épaisse (à peu près 3mm) de **MEBO** sous un pansement stérile et ceci renouvelé 2 fois par jour.

### • Les crevasses des bouts de seins

Une couche fine de **MEBO** doit être appliquée sur le bout du sein sous un léger pansement, et renouvelée 3 à 4 fois par jour. Puisque **MEBO** ne présente aucun danger pour le nouveau-né il peut être utilisé pendant l'allaitement.

### Toxicité et effets secondaires

**MEBO** est constitué principalement de plantes naturelles comestibles pures. Jusqu'à présent des effets secondaires à ce produit n'ont pas été rapportés, à l'exception de rares réactions allergiques dues à l'huile de sésame.

### Mises en garde

Pendant la conservation l'apparence physique de la pommade **MEBO** peut changer, spécialement durant les saisons chaudes mais sans que cela puisse affecter l'efficacité du produit.

### Présentation

La pommade **MEBO** se présente sous forme de tubes pliants de 15, 30 ou 75 grammes.

\* Conserver au-dessous de 25°C.

B.-No.: 0821  
MFG.: 10/2020  
EXP.: 10/2025

C402106B

Distribué par les laboratoires Novopharma



Sous licence des laboratoires Julphar  
Industries Pharmaceutiques du Golfe  
Ras Al Khaimah, E.A.U



2000 UI anti-Xa/0  
4000 UI anti-Xa/0  
6000 UI anti-Xa/0  
8000 UI anti-Xa/0  
10000 UI anti-Xa/0



132/00

**Enoxaparine sodique**

Solution injectable en seringue préremplie

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

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

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

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.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE NOVEX® 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables en seringue préremplie ET DANS QUELS CAS SONT-ILS UTILISES ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER NOVEX® 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables en seringue préremplie ?
3. COMMENT UTILISER NOVEX® 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables en seringue préremplie ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER NOVEX® 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables en seringue préremplie ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES.

**1. QU'EST-CE QUE NOVEX® 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables en seringue préremplie ET DANS QUELS CAS SONT-ILS UTILISES ?**

Classe pharmacothérapeutique

ANTI-THROMBOTIQUES

Indications thérapeutiques



2000 UI anti-Xa/0  
4000 UI anti-Xa/0  
6000 UI anti-Xa/0  
8000 UI anti-Xa/0  
10000 UI anti-Xa/0



132/00

**Enoxaparine sodique**

Solution injectable en seringue préremplie

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

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

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

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.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE NOVEX® 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables en seringue préremplie ET DANS QUELS CAS SONT-ILS UTILISES ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER NOVEX® 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables en seringue préremplie ?
3. COMMENT UTILISER NOVEX® 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables en seringue préremplie ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER NOVEX® 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables en seringue préremplie ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES.

**1. QU'EST-CE QUE NOVEX® 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables en seringue préremplie ET DANS QUELS CAS SONT-ILS UTILISES ?**

Classe pharmacothérapeutique

ANTI-THROMBOTIQUES

Indications thérapeutiques



2000 UI anti-Xa/0  
4000 UI anti-Xa/0  
6000 UI anti-Xa/0  
8000 UI anti-Xa/0  
10000 UI anti-Xa/0



132/00

**Enoxaparine sodique**

Solution injectable en seringue préremplie

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

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

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

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.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE NOVEX® 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables en seringue préremplie ET DANS QUELS CAS SONT-ILS UTILISES ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER NOVEX® 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables en seringue préremplie ?
3. COMMENT UTILISER NOVEX® 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables en seringue préremplie ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER NOVEX® 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables en seringue préremplie ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES.

**1. QU'EST-CE QUE NOVEX® 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables en seringue préremplie ET DANS QUELS CAS SONT-ILS UTILISES ?**

Classe pharmacothérapeutique

ANTI-THROMBOTIQUES

Indications thérapeutiques