

## 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.

### Radiologie 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.

### 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.

### Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canaux, 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 canaux.

### 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

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



## Déclaration de Maladie

N° W21-768446

148698

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 4887 Société : RAM

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : KTIRI AMINA

Date de naissance : 31-01-58

Adresse : Habituelle

Tél. : 06 66 93 96 26 Total des frais engagés : A 199 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : KTIRI Amina 29/12/22

Nom et prénom du malade : Age :

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

Nature de la maladie : Douleur + Ballonnement ABD/constipation

En cas d'accident préciser les causes et circonstances : 08 FEV 2023 RG

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) :



# 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
27/12/2022	Consultation	8	300	INP : 101 106 900 Hôpital Universitaire Mohammed VI Pr. El Ghazal Abdelhakim Généraliste Intervenant 140 Lot Smaila Lissasfa Casablanca Tél/Fax : 05 22 65 20 07
03/01/2023	Consultation	8	300,00	

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant
27/11/2022	14820	PHARMACIE SARANAZ 140 Lot Smaila Lissasfa Casablanca Tél/Fax : 05 22 65 20 07
30/10/2023	777,00	

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES HÔPITAL CHEIKH KHALIFA	18/01/23	20000	500,50 DH

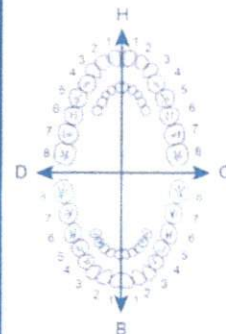
# AUXILIAIRES MEDICAUX

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

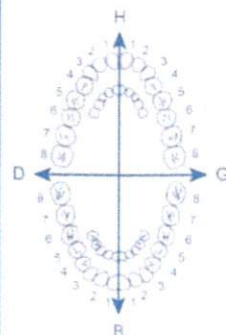
# VOLET ADHERENT

\* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.

# SOINS DENTAIRES



# O.D.F. PROTHESES DENTAIRES



# DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

[Création, remont, adjonction]

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

# HOPITAL CHEIKH KHALIFA IBN ZAID

## FACTURE

Date : 27/12/2022  
Numéro : 171 199



090061862

Nom patient : KTIRI AMINA

Médecin : PR. EL IDRISSI LAMGHARI ABDENNACEUF  
Hépto-gastro-entéro

2200614084

PAYANTS

	Montant
CONSULTATION D'HEPATO-GASTRO-ENTEROLOGIE	300,00

Total	300,00
Arrêtée la présente à la somme de : TROIS CENTS DIRHAMS	

Hopital Cheikh Khalifa Ibn Zaid  
Tel.: 05 29 03 53 45  
Fax : 05 29 00 44 77  
E-mail : contact@khkh.hck.ma  
N° INP 090061862

HOPITAL CHEIKH KHALIFA IBN ZAID

CASABLANCA

## Reçu de caisse

N°: 221227094731SA / .

Numéro admission	Nom du patient	Date encaissement
2200614084	KTIRI AMINA	27/12/2022

Mode paiement	Références du paiement	Montant Dhs
CarteB	015771	300,00
	Total payé	300,00

Reçu établi par :SAL.MAH

Hôpital Cheikh Khalifa Ibn Zaid  
Tél.: 05 22 53 53 45  
Fax : 05 22 00 44 77  
E-mail : contact@hck.ma  
N°INP 060051852

HOPITAL CHEIKH KHALIFA IBN ZAID

CASABLANCA

## Reçu de caisse

N° : 221227094731SA / .

Numéro admission	Nom du patient	Date encaissement
2200614084	KTIRI AMINA	27/12/2022

Mode paiement	Références du paiement	Montant Dhs
CarteB	015771	300,00
	Total payé	300,00

Reçu établi par SALMAH

Hopital Cheikh Khalifa Ibn Zaid  
Tel : 05 29 03 53 45  
Fax : 05 29 00 44 77  
Email : contact@chkh.ma  
N° : 221227094731SA  
Date : 27/12/2022





2300625286 / 171019104534MA

Prénom : Amina

Nom : KTIRI

DDN : 31/01/1958 E: 18/01/2023

Service : ENDOSCOPIE (NA)

  
MUPRAS  
Sexe: F

Casablanca, le mercredi 18 janvier 2023

## EXAMEN ANATOMOPATHOLOGIQUE

**PATIENT :** KTIRI Amina

**RENSEIGNEMENT CLINIQUE :** Sciatalgies gauches, HTA, 2 césariennes

**Vomissements alimentaire, RGO, acidité**

**Douleurs abdominale + ballonnement, constipation chronique**

**Tube 1 : duodénum : d'aspect normal**

**Tube 2 : antre + fundus : aspect de gastrite congestive**

Cachet et signature :

  
Hôpital Universitaire International Cheikh Khalifa  
MUPRAS

Hôpital Universitaire International Cheikh Khalifa  
Pr. EL IDRISSI LAMGHARI ABDENKACEUR  
Gastroentérologue endoscopie  
digestive interventionnelle  
101106920

# HOPITAL CHEIKH KHALIFA IBN ZAID

## F A C T U R E

N° : 8844 / 2023 du 18/01/2023

Nom patient	KTIRI AMINA	Entrée	18/01/2023
	PAYANTS	Sortie	18/01/2023

Désignation des prestations	Nombre	Lettre Clé	Prix Unitaire	Montant
EXAMENS ANAPATH	1,00	P0000	500,50	500,50
			Sous-Total	500,50
Total Clinique				500,50

Arrêtée la présente facture à la somme de :	Total	500,50
CINQ CENTS DIRHAMS CINQUANTE CENTIMES		

LABORATOIRE DE SOUS-ESPÈCES MÉDICALES  
HÔPITAL CHEIKH KHALIFA

HOPITAL CHEIKH KHALIFA IBN ZAID

CASABLANCA

## Reçu de caisse

N° : 2301181432275130 / 1 / 0

Numéro admission	Nom du patient	Date encaissement
2300625602	KTIRI AMINA	18/01/2023

Mode paiement	Références du paiement	Montant Dhs
CarteB	13538	500,50
PAYANT	Total payé	500,50
CINQ CENTS DIRHAMS CINQ		

Reçu établi par : BTI.ELM

LABORATOIRE D'ANALYSES MÉDICALES  
HOPITAL CHEIKH KHALIFA



# وصفة طبية Ordonnance

Casablanca, le :

30/01/23

\* Tiri Aulina

2x144,50

(1°)

Euzol

AS

1 gel/j' + 2 fois

AS

2x30,50

(2°)

ARGO : 500g

1 ca S le soir

au coucher + 3 fois

AS

2x30,50

(3°)

forlax

1 gel/j' + 3 fois

AS

1x28,50

(4°)

Syn

1 gel/j' + 3 fois

AS

777,00

Adresse : Boulevard Mohamed Taieb Naciri, Hay El Hassani, BP 82403 Casa Oum Rabii Casablanca • Maroc

Tél : +212 529 004 466 • Fax : +212 529 038 868 • www.hck.ma

PHARMACIE SARANAZ  
MARLA-U  
140 Lot Smiraldia Lissasfa  
Casablanca  
Tél/Fax : 05 22 65 20 07

PHARMACIE SARANAZ  
MARLA-U  
140 Lot Smiraldia Lissasfa  
Casablanca  
Tél/Fax : 05 22 65 20 07

Hôpital Universitaire International Cheikh Khalifa  
Pr. EL IDRISSI LANGHARI ABDEHNACEUR  
Gastroentérologue endoscopiste  
digestive interventionnelle  
161106920

# EUZOL<sup>®</sup>

Esomeprazole

PPV : 144DH50

problèmes hépatiques sévères.  
problèmes rénaux sévères.  
à eu une réaction cutanée après un traitement par un médicament  
réduisant l'acidité gastrique.  
un examen sanguin spécifique (Chromogranine A).

signaler des symptômes d'autres maladies. Si vous prenez  
EUZOL, informez immédiatement votre médecin si :

vous avez des problèmes pour avaler,  
des brûlures à l'estomac ou une indigestion,  
des douleurs à l'estomac ou du sang,  
la nourriture ou du sang,  
des selles noires teintées de sang.

En fonction de la demande de votre médecin, vous  
pourrez continuer à prendre EUZOL si les symptômes persistent ou se modifient.

Le traitement de la pompe à protons tel que l'esoméprazole, en particulier sur  
une période de 1 an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la  
colonne vertébrale. Prévenez votre médecin si vous souffrez  
d'arthrose ou des vertèbres. Prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque  
si vous prenez des corticoïdes).

une éruption cutanée, en particulier au niveau des zones exposées au  
soleil. Informez votre médecin dès que possible, car vous devrez peut-être arrêter votre  
traitement EUZOL. N'oubliez pas de mentionner également tout autre effet  
indésirable dans vos antécédents.

EUZOL, microgranules gastro-résistants en gélule

Si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez  
prendre ce médicament y compris les médicaments obtenus sans ordonnance.

EUZOL agit sur le fonctionnement d'autres médicaments et réciproquement.

Si vous prenez le médicament suivant :

prenez EUZOL si vous prenez le médicament suivant :

EUZOL dans le traitement de l'infection par le VIH.

Si vous prenez l'un des médicaments  
suivants dans le traitement de l'infection par le VIH :

EUZOL dans le traitement de l'infection par le VIH ;

EUZOL pour prévenir la formation de caillots dans le sang ;

EUZOL avec voriconazole (utilisés dans le traitement des infections  
fongiques) ;

EUZOL dans le traitement du cancer ;

EUZOL avec l'amitriptyline ou la clomipramine (utilisés dans le traitement de la dépression) ;

EUZOL dans le traitement de l'anxiété, de l'épilepsie ou comme relaxant  
musculaire ;

EUZOL dans l'épilepsie) ; si vous prenez de la phénytoïne, une surveillance par  
votre médecin est nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration d'EUZOL ;

EUZOL avec des anticoagulants pour fluidifier le sang tel que la warfarine ; une  
surveillance de votre médecin est nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration  
d'EUZOL ;

EUZOL dans le traitement de la claudication intermittente - douleur dans les  
membres inférieurs qui est causée par un apport sanguin insuffisant) ;

EUZOL en cas d'indigestion ou de brûlures d'estomac,

EUZOL pour des problèmes cardiaques ;

EUZOL pour des problèmes en chimiothérapie à forte dose dans le traitement du  
cancer ;

EUZOL avec une forte dose de méthotrexate, votre médecin peut  
vous recommander de ne pas prendre EUZOL ;

EUZOL pour le traitement de la tuberculose ;

EUZOL pour le traitement de la tuberculose ;

EUZOL avec l'aciclovir (utilisé pour traiter la dépression).

EUZOL avec les antibiotiques suivants : amoxicilline et clarithromycine

EUZOL en gélule pour le traitement d'un ulcère à *Helicobacter pylori*, vous  
devez prendre tous les autres médicaments que vous prenez.

EUZOL en gélule pour le traitement d'un ulcère à *Helicobacter pylori*, vous  
devez prendre tous les autres médicaments que vous prenez.

par l'un de ces effets, vous ne devez pas con

**EUZOL, microgranules gastro-résistants**  
Son utilisation est déconseillée chez les patients atteints de  
(maladie héréditaire rare). Si votre médecin vous le recommande,  
sucrez, contactez-le avant de prendre ce médicament.

**3. COMMENT PRENDRE EUZOL, microgranules gastro-résistants**

Prenez toujours ce médicament exactement comme votre  
pharmacien vous l'a dit. Demandez conseil à votre pharmacien si besoin.

• Si vous prenez ce médicament depuis longtemps, votre médecin sera amené à vous surveiller.

• Si votre médecin vous a dit de prendre ce médicament, vous devez l'informer si les symptômes persistent.

**Posologie**  
Votre médecin vous dira le nombre de gélules à prendre. Le nombre de gélules  
dépendra de votre état de santé, de votre âge et de la durée de votre traitement.  
Les doses recommandées sont mentionnées ci-dessous.

**Utilisation chez les adultes âgés de 18 ans et plus**

**Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (brûlures et remontées acides)**

• Si votre médecin diagnostique une inflammation de l'œsophage, la dose recommandée est de 40 mg d'EUZOL une fois par jour pendant 4 semaines.

Un traitement supplémentaire de 4 semaines peut être nécessaire pour obtenir une guérison complète.

• La dose recommandée après cicatrisation de l'œsophage est de 20 mg d'EUZOL une fois par jour.

• Si votre œsophage ne présente pas d'inflammation, la dose recommandée est de 20 mg d'EUZOL une fois par jour. Votre médecin peut vous recommander de prendre ce médicament en fonction de vos besoins.

• Si vous avez de graves problèmes hépatiques, votre médecin vous donnera une dose plus faible.

**En cas d'infection par la bactérie appelée Helicobacter pylori et prévention de l'ulcère du duodénum**

• La dose recommandée est d'une gélule d'EUZOL une fois par jour pendant 4 semaines.

• Votre médecin vous demandera également de prendre de l'amoxicilline et de la clarithromycine.

**Traitement des ulcères de l'estomac avec des médicaments non stéroïdiens**

• La dose recommandée est d'une gélule d'EUZOL une fois par jour pendant 4 semaines.

**Prévention des ulcères associés à la prise de médicaments non stéroïdiens**

• La dose recommandée est d'une gélule d'EUZOL une fois par jour pendant 4 semaines.

**Traitement de l'excès d'acide dans l'estomac**

• La dose recommandée est de 40 mg d'EUZOL une fois par jour pendant 4 semaines.

• Votre médecin vous indiquera la dose et la durée de votre traitement en fonction de vos besoins. La dose maximale est de 80 mg deux fois par jour.

**Poursuite du traitement après prévention de la récurrence hémorragique**

• La dose recommandée est de 40 mg d'EUZOL une fois par jour pendant 4 semaines.

**Utilisation chez les adolescents (âgés de 12 ans et plus)**

**Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (brûlures et remontées acides)**

• Si votre médecin diagnostique une inflammation de l'œsophage, la dose recommandée est de 40 mg d'EUZOL une fois par jour pendant 4 semaines.

• La dose recommandée après cicatrisation de l'œsophage est de 20 mg d'EUZOL une fois par jour.

• Si votre œsophage ne présente pas d'inflammation, la dose recommandée est de 20 mg d'EUZOL une fois par jour. Votre médecin peut vous recommander de prendre ce médicament en fonction de vos besoins.



# EUZOL<sup>®</sup>

Esomeprazole

PPV : 144DH50

problèmes hépatiques sévères.  
problèmes rénaux sévères.  
à eu une réaction cutanée après un traitement par un médicament  
réduisant l'acidité gastrique.  
un examen sanguin spécifique (Chromogranine A).

signifier des symptômes d'autres maladies. Si vous prenez  
EUZOL, informez immédiatement votre médecin si :

vous avez des problèmes pour avaler,  
des brûlures à l'estomac ou une indigestion,  
des douleurs à l'estomac ou du sang,  
la nourriture ou du sang,  
des selles noires teintées de sang.

En fonction de la demande de votre médecin, vous  
pourrez continuer à prendre EUZOL si les symptômes persistent ou se modifient.

Le traitement de la pompe à protons tel que l'esoméprazole, en particulier sur  
une période de 1 an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la  
colonne vertébrale. Prévenez votre médecin si vous souffrez  
d'arthrose ou des vertèbres. Prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque  
si vous prenez des corticoïdes).

une éruption cutanée, en particulier au niveau des zones exposées au  
soleil. Informez votre médecin dès que possible, car vous devrez peut-être arrêter votre  
traitement EUZOL. N'oubliez pas de mentionner également tout autre effet  
indésirable dans vos antécédents.

EUZOL, microgranules gastro-résistants en gélule

Si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez  
prendre ce médicament y compris les médicaments obtenus sans ordonnance.

EUZOL agit sur le fonctionnement d'autres médicaments et réciproquement.  
EUZOL si vous prenez le médicament suivant :

EUZOL dans le traitement de l'infection par le VIH.

EUZOL avec votre médecin ou pharmacien si vous prenez l'un des médicaments

EUZOL dans le traitement de l'infection par le VIH ;  
EUZOL pour prévenir la formation de caillots dans le sang ;  
EUZOL avec voriconazole (utilisés dans le traitement des infections

EUZOL dans le traitement du cancer) ;  
EUZOL avec l'ammoniac ou le clomipramine (utilisés dans le traitement de la dépression) ;  
EUZOL dans le traitement de l'anxiété, de l'épilepsie ou comme relaxant

EUZOL dans l'épilepsie) ; si vous prenez de la phénytoïne, une surveillance par  
EUZOL sera nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration d'EUZOL ;

EUZOL avec des anticoagulants pour fluidifier le sang tel que la warfarine ; une  
surveillance de votre médecin est nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration

EUZOL avec des anticoagulants gastro-résistants en gélule ;

EUZOL dans le traitement de la claudication intermittente - douleur dans les  
membres inférieurs qui est causée par un apport sanguin insuffisant) ;

EUZOL en cas d'indigestion ou de brûlures d'estomac,  
EUZOL pour des problèmes cardiaques) ;

EUZOL pour des problèmes en chimiothérapie à forte dose dans le traitement du  
cancer ; EUZOL médicament utilisé en chimiothérapie à forte dose dans le traitement du

EUZOL pour une forte dose de méthotrexate, votre médecin peut  
EUZOL pour votre traitement par EUZOL ;

EUZOL pour la transplantation d'organes) ;  
EUZOL pour la transplantation d'organes) ;

EUZOL pour le traitement de la tuberculose) ;  
EUZOL pour le traitement de la tuberculose) ;

EUZOL avec l'aciclovir (utilisé pour traiter la dépression).  
EUZOL avec l'aciclovir (utilisé pour traiter la dépression).

EUZOL avec les antibiotiques suivants : amoxicilline et clarithromycine  
EUZOL avec les antibiotiques suivants : amoxicilline et clarithromycine

EUZOL en gélule pour le traitement d'un ulcère à *Helicobacter pylori*, vous  
EUZOL en gélule pour le traitement d'un ulcère à *Helicobacter pylori*, vous

EUZOL avec tous les autres médicaments que vous prenez.  
EUZOL avec tous les autres médicaments que vous prenez.

EUZOL avec des microgranules gastro-résistants en gélule avec des aliments et des  
EUZOL avec des microgranules gastro-résistants en gélule avec des aliments et des

EUZOL avec vos gélules avec de la nourriture ou à jeun.  
EUZOL avec vos gélules avec de la nourriture ou à jeun.

EUZOL avec l'allaitement et la fertilité  
EUZOL avec l'allaitement et la fertilité

EUZOL avec l'allaitement et la fertilité  
EUZOL avec l'allaitement et la fertilité

EUZOL avec l'allaitement et la fertilité  
EUZOL avec l'allaitement et la fertilité

par l'un de ces effets, vous ne devez pas con

**EUZOL, microgranules gastro-résistants**

Son utilisation est déconseillée chez les patients atteints de  
(maladie héréditaire rare). Si votre médecin vous le recommande, contactez-le avant de prendre ce médicament.

**3. COMMENT PRENDRE EUZOL, microgranules gastro-résistants**

Prenez toujours ce médicament exactement comme votre médecin ou pharmacien vous l'a dit. Demandez conseil à votre pharmacien si besoin.

• Si vous prenez ce médicament depuis longtemps, votre médecin sera amené à vous surveiller.

• Si votre médecin vous a dit de prendre ce médicament, vous devez l'informer si les symptômes persistent ou se modifient.

**Posologie**

Votre médecin vous dira le nombre de gélules à prendre. Le nombre de gélules dépendra de votre état de santé, de votre âge et de la durée du traitement. Les doses recommandées sont mentionnées ci-dessous.

**Utilisation chez les adultes âgés de 18 ans et plus**

**Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (brûlures et remontées acides)**

• Si votre médecin diagnostique une inflammation de l'œsophage, la dose recommandée est de 40 mg d'EUZOL une fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire de 4 semaines peut être nécessaire pour une guérison complète.

• La dose recommandée après cicatrisation de l'œsophage est de 20 mg d'EUZOL une fois par jour.

• Si votre œsophage ne présente pas d'inflammation, la dose recommandée est de 20 mg d'EUZOL une fois par jour. Votre médecin peut vous recommander de prendre ce médicament en fonction de vos besoins.

• Si vous avez de graves problèmes hépatiques, la dose recommandée est de 20 mg d'EUZOL une fois par jour.

**En cas d'infection par la bactérie appelée *Helicobacter pylori* et prévention de l'ulcère du duodénum**

• La dose recommandée est d'une gélule d'EUZOL une fois par jour pendant 4 semaines.

• Votre médecin vous demandera également de prendre de l'amoxicilline et de la clarithromycine.

**Traitement des ulcères de l'estomac avec des médicaments non stéroïdiens**

• La dose recommandée est d'une gélule d'EUZOL une fois par jour pendant 4 semaines.

**Prévention des ulcères associés à la prise d'aspirine**

• La dose recommandée est d'une gélule d'EUZOL une fois par jour pendant 4 semaines.

**Traitement de l'excès d'acide dans l'estomac**

• La dose recommandée est de 40 mg d'EUZOL une fois par jour pendant 4 semaines.

• Votre médecin vous indiquera la dose et la durée du traitement en fonction de vos besoins. La dose maximale est de 80 mg deux fois par jour.

**Poursuite du traitement après prévention de la récurrence hémorragique**

• La dose recommandée est de 40 mg d'EUZOL une fois par jour pendant 4 semaines.

**Utilisation chez les adolescents (âgés de 12 ans et plus)**

**Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (brûlures et remontées acides)**

• Si votre médecin diagnostique une inflammation de l'œsophage, la dose recommandée est de 40 mg d'EUZOL une fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire de 4 semaines peut être nécessaire pour une guérison complète.

• La dose recommandée après cicatrisation de l'œsophage est de 20 mg d'EUZOL une fois par jour.

• Si votre œsophage ne présente pas d'inflammation, la dose recommandée est de 20 mg d'EUZOL une fois par jour.

• Si vous avez de graves problèmes hépatiques, la dose recommandée est de 20 mg d'EUZOL une fois par jour.

**En cas d'infection par la bactérie appelée *Helicobacter pylori* et prévention de l'ulcère du duodénum**

• La dose recommandée est d'une gélule d'EUZOL une fois par jour pendant 4 semaines.

• Votre médecin vous demandera également de prendre de l'amoxicilline et de la clarithromycine.



ARGO  
Alg  
Lot : 1715  
UT AV : 08 - 25  
P.P.V : 30 DH 50

Vous devez 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 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.

• Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 7 jours.

• Si ARGO a été prescrit à votre enfant, veuillez considérer que les informations contenues dans cette notice concernent votre enfant (dans ce cas, veuillez lire « votre enfant » au lieu de « vous »).

## Que contient cette notice ?

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

## 1. QU'EST-CE QU'ARGO, SUSPENSION BUVABLE EN FLACON ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Autres médicaments pour l'ulcère peptique et le reflux gastro-œsophagien (R.G.O).

Ce médicament est indiqué dans le traitement du reflux gastro-œsophagien qui se traduit chez l'adulte par des brûlures d'estomac (pyrosis), des remontées ou renvois acides et des aigreurs d'estomac et chez le nourrisson par des régurgitations et des épisodes de vomissements après les repas.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 7 jours.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ARGO, SUSPENSION BUVABLE EN FLACON ?

### Ne prenez jamais ARGO :

- Si vous êtes allergique à l'alginate de sodium ou au bicarbonate de sodium ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si votre enfant souffre d'un dysfonctionnement rénal connu ou suspecté car le sodium contenu peut augmenter le risque d'hypertension.

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

### Avertissements et précautions

Faites attention avec ARGO, suspension buvable en flacon : NE LAISSEZ PAS CE MÉDICAMENT À LA PORTEE ET À LA VUE DES ENFANTS.

Ce médicament contient 145 mg de sodium pour 2 cuillères à café. A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

Veuillez consulter votre médecin avant de prendre ce médicament, s'il vous a été demandé de respecter un régime pauvre en sodium notamment si vous souffrez d'insuffisance cardiaque.

Ce médicament contient 160 mg de carbonate de calcium pour 2 cuillères à café. Des précautions doivent être prises chez les patients souffrant ou ayant souffert d'une pathologie rénale grave et aux enfants souffrant d'une hypercalcémie.

Ce médicament contient du parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle et peut provoquer des réactions allergiques.

Ce médicament contient un colorant rouge cochenille A et peut provoquer des réactions allergiques.

### Chez l'enfant et le nourrisson

• Demander un avis médical avant l'utilisation simultanée avec des épaississants. Respecter le mode d'emploi de l'épaississant et les posologies indiquées pour chaque produit.

Consultez votre médecin en cas de modification significative du transit alimentaire de l'enfant, par exemple en cas de diarrhée ou de constipation.

Parallèlement à l'emploi de ce médicament, il est recommandé de suivre certaines règles hygiéno-diététiques :

- Épaissir l'alimentation,
- Éviter les bouillies chocolatées,
- Fractionner les repas,
- Éviter de trop serrer les couches,
- Éviter le tabagisme familial,
- Supprimer le jus d'orange et les boissons gazeuses.

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

### Autres médicaments et ARGO suspension buvable en flacon

Par précaution, il convient d'espacer les prises de 2 heures entre ARGO et un autre médicament. Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

### ARGO suspension buvable en flacon avec des aliments et boissons

#### Chez le nourrisson et l'enfant

L'utilisation simultanée avec des épaississants ou des laits infantiles contenant des épaississants peut conduire à un épaississement trop important du contenu de l'estomac.

Prendre un avis médical avant l'administration simultanée d'un épaississant ou d'un lait épaissi et d'ARGO.

#### Grossesse et allaitement

ARGO peut être utilisé pendant la grossesse et l'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.

#### Conduite de véhicules et utilisation de machines

Ce médicament n'a aucun effet ou qu'un effet négligeable sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

### ARGO contient du sodium, du parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle et un colorant rouge cochenille A.

## 3. COMMENT PRENDRE ARGO, SUSPENSION BUVABLE EN FLACON ?

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

### Posologie

#### - Chez l'adulte :

2 cuillères à café (10 ml) 3 fois par jour après les principaux repas et éventuellement le soir au coucher.

Cette posologie peut être doublée en cas de reflux ou d'inflammation œsophagienne sévère.

#### - Chez le nourrisson et l'enfant :

Votre médecin prescrira ce médicament selon le poids de votre enfant et son nombre de repas, à titre indicatif :

- De 4 à 18 mois : 2,5 ml (une demi-cuillère à café) après chacun des 4 repas.
- Au-delà de 18 mois : 5 ml (une cuillère à café) après chacun des 4 repas.

#### Mode d'administration

Ce médicament doit être pris par voie orale, non mélangé au lait ou aux aliments.

#### Bien agiter le flacon avant emploi.

Vous devez vous adresser à votre médecin si les symptômes persistent au-delà de 7 jours.

#### Fréquence d'administration

Ce médicament doit être pris après les repas.

### Si vous avez pris plus d'ARGO suspension buvable en flacon que vous n'auriez dû,

Il est peu probable que cela ait des conséquences néfastes sur votre santé. Une utilisation excessive chez l'enfant et le nourrisson pourra entraîner la formation d'une masse dans l'estomac (bézard).

Cependant veuillez consulter votre médecin ou votre

pharmacien.

### Si vous oubliez de prendre ARGO suspension buvable en flacon

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

### Si vous arrêtez de prendre ARGO suspension buvable en flacon

Sans objet.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

## 4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

### Chez l'adulte :

Très rare (moins d'un cas pour 10 000 patients) : une réaction allergique aux composants peut se produire. Les symptômes peuvent se manifester par une éruption cutanée, des démangeaisons, une difficulté respiratoire, des sensations vertigineuses ou un gonflement du visage, des lèvres, de la langue ou de la gorge.

Réaction gastro-intestinales : constipation, nausée, diarrhée, occlusion intestinale, flatulences, distension abdominale.

En cas d'utilisation prolongée, risque d'augmentation du taux de calcium dans le sang.

Si l'un de ces symptômes ou d'autres effets indésirables apparaissent, arrêtez immédiatement le traitement et consultez votre médecin.

### Déclaration des effets secondaires

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. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement ou via le centre national de pharmacovigilance. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

## 5. COMMENT CONSERVER ARGO, SUSPENSION BUVABLE EN FLACON ?

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

Après première ouverture du flacon ne pas conserver au-delà de 3 mois.

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur le flacon.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

## 6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

### Ce que contient ARGO, suspension buvable en flacon:

Alginat de sodium ..... 5,00 g  
Bicarbonate de sodium ..... 2,67 g  
Excipients q.s.p. .... 100 ml  
Excipients à effet notoire : Sodium, parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle et colorant rouge cochenille A.

### Qu'est-ce qu'ARGO, suspension buvable en flacon et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente sous forme de suspension buvable. Flacon de 250 ml.

Conditions de délivrance : Médicament non soumis à prescription médicale

Date de réalisation : Juillet 2019



ARGO  
Alg  
Lot : 1715  
UT AV : 08 - 25  
P.P.V : 30 DH 50

Vous devez 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 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.

• Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 7 jours.

• Si ARGO a été prescrit à votre enfant, veuillez considérer que les informations contenues dans cette notice concernent votre enfant (dans ce cas, veuillez lire « votre enfant » au lieu de « vous »).

## Que contient cette notice ?

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

## 1. QU'EST-CE QU'ARGO, SUSPENSION BUvable EN FLACON ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Autres médicaments pour l'ulcère peptique et le reflux gastro-œsophagien (R.G.O).

Ce médicament est indiqué dans le traitement du reflux gastro-œsophagien qui se traduit chez l'adulte par des brûlures d'estomac (pyrosis), des remontées ou renvois acides et des aigreurs d'estomac et chez le nourrisson par des régurgitations et des épisodes de vomissements après les repas.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 7 jours.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ARGO, SUSPENSION BUvable EN FLACON ?

### Ne prenez jamais ARGO :

- Si vous êtes allergique à l'alginate de sodium ou au bicarbonate de sodium ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si votre enfant souffre d'un dysfonctionnement rénal connu ou suspecté car le sodium contenu peut augmenter le risque d'hypertension.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

### Avertissements et précautions

Faites attention avec ARGO, suspension buvable en flacon : NE LAISSEZ PAS CE MÉDICAMENT À LA PORTEE ET À LA VUE DES ENFANTS.

Ce médicament contient 145 mg de sodium pour 2 cuillères à café. A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

Veuillez consulter votre médecin avant de prendre ce médicament, s'il vous a été demandé de respecter un régime pauvre en sodium notamment si vous souffrez d'insuffisance cardiaque.

Ce médicament contient 160 mg de carbonate de calcium pour 2 cuillères à café. Des précautions doivent être prises chez les patients souffrant ou ayant souffert d'une pathologie rénale grave et aux enfants souffrant d'une hypercalcémie.

Ce médicament contient du parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle et peut provoquer des réactions allergiques.

Ce médicament contient un colorant rouge cochenille A et peut provoquer des réactions allergiques.

### Chez l'enfant et le nourrisson

• Demander un avis médical avant l'utilisation simultanée avec des épaississants. Respecter le mode d'emploi de l'épaississant et les posologies indiquées pour chaque produit.

Consultez votre médecin en cas de modification significative du transit alimentaire de l'enfant, par exemple en cas de diarrhée ou de constipation.

Parallèlement à l'emploi de ce médicament, il est recommandé de suivre certaines règles hygiéno-diététiques :

- Épaissir l'alimentation,
- Éviter les bouillies chocolatées,
- Fractionner les repas,
- Éviter de trop serrer les couches,
- Éviter le tabagisme familial,
- Supprimer le jus d'orange et les boissons gazeuses.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

### Autres médicaments et ARGO suspension buvable en flacon

Par précaution, il convient d'espacer les prises de 2 heures entre ARGO et un autre médicament. Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

### ARGO suspension buvable en flacon avec des aliments et boissons

**Chez le nourrisson et l'enfant**  
L'utilisation simultanée avec des épaississants ou des laits infantiles contenant des épaississants peut conduire à un épaississement trop important du contenu de l'estomac.

Prendre un avis médical avant l'administration simultanée d'un épaississant ou d'un lait épaissi et d'ARGO.

### Grossesse et allaitement

ARGO peut être utilisé pendant la grossesse et l'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.

### Conduite de véhicules et utilisation de machines

Ce médicament n'a aucun effet ou qu'un effet négligeable sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

### ARGO contient du sodium, du parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle et un colorant rouge cochenille A.

## 3. COMMENT PRENDRE ARGO, SUSPENSION BUvable EN FLACON ?

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

### Posologie

#### - Chez l'adulte :

2 cuillères à café (10 ml) 3 fois par jour après les principaux repas et éventuellement le soir au coucher.

Cette posologie peut être doublée en cas de reflux ou d'inflammation œsophagienne sévère.

#### - Chez le nourrisson et l'enfant :

Votre médecin prescrira ce médicament selon le poids de votre enfant et son nombre de repas, à titre indicatif :

- De 4 à 18 mois : 2,5 ml (une demi-cuillère à café) après chacun des 4 repas.
- Au-delà de 18 mois : 5 ml (une cuillère à café) après chacun des 4 repas.

### Mode d'administration

Ce médicament doit être pris par voie orale, non mélangé au lait ou aux aliments.

### Bien agiter le flacon avant emploi.

Vous devez vous adresser à votre médecin si les symptômes persistent au-delà de 7 jours.

### Fréquence d'administration

Ce médicament doit être pris après les repas.

### Si vous avez pris plus d'ARGO suspension buvable en flacon que vous n'auriez dû,

Il est peu probable que cela ait des conséquences néfastes sur votre santé. Une utilisation excessive chez l'enfant et le nourrisson pourra entraîner la formation d'une masse dans l'estomac (bézard).

Cependant veuillez consulter votre médecin ou votre

pharmacien.

### Si vous oubliez de prendre ARGO suspension buvable en flacon

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

### Si vous arrêtez de prendre ARGO suspension buvable en flacon

Sans objet.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

## 4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

### Chez l'adulte :

Très rare (moins d'un cas pour 10 000 patients) : une réaction allergique aux composants peut se produire. Les symptômes peuvent se manifester par une éruption cutanée, des démangeaisons, une difficulté respiratoire, des sensations vertigineuses ou un gonflement du visage, des lèvres, de la langue ou de la gorge.

Réaction gastro-intestinales : constipation, nausée, diarrhée, occlusion intestinale, flatulences, distension abdominale.

En cas d'utilisation prolongée, risque d'augmentation du taux de calcium dans le sang.

Si l'un de ces symptômes ou d'autres effets indésirables apparaissent, arrêtez immédiatement le traitement et consultez votre médecin.

### Déclaration des effets secondaires

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. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement ou via le centre national de pharmacovigilance. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

## 5. COMMENT CONSERVER ARGO, SUSPENSION BUvable EN FLACON ?

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

Après première ouverture du flacon ne pas conserver au-delà de 3 mois.

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur le flacon.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

## 6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

### Ce que contient ARGO, suspension buvable en flacon:

Alginat de sodium ..... 5,00 g  
Bicarbonate de sodium ..... 2,67 g  
Excipients q.s.p. .... 100 ml  
Excipients à effet notoire : Sodium, parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle et colorant rouge cochenille A.

### Qu'est-ce qu'ARGO, suspension buvable en flacon et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente sous forme de suspension buvable. Flacon de 250 ml.

Conditions de délivrance : Médicament non soumis à prescription médicale

Date de réalisation : Juillet 2019



**FORLAX 10 g, poudre pour solution buvable en sachet**  
**Macrogol 4000**

**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 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.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

#### Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que FORLAX 10 g, poudre pour solution buvable en sachet et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FORLAX 10 g, poudre pour solution buvable en sachet ?
3. Comment prendre FORLAX 10 g, poudre pour solution buvable en sachet ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver FORLAX 10 g, poudre pour solution buvable en sachet ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.
1. **QU'EST-CE QUE FORLAX 10 g, poudre pour solution buvable en sachet ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique : LAXATIF OSMOTIQUE - code ATC : A06AD15 (A : appareil digestif et métabolisme).

FORLAX contient la substance active macrogol 4000 et appartient à un groupe de médicaments appelés laxatifs osmotiques. Il permet d'augmenter la quantité d'eau dans les matières fécales, ce qui aide à résoudre les problèmes liés à un transit intestinal ralenti. FORLAX n'est pas absorbé dans la circulation sanguine et n'est pas modifié dans l'organisme. FORLAX est indiqué pour le traitement de la constipation chez l'adulte et l'enfant de plus de 8 ans.

Ce médicament se présente sous forme d'une poudre qu'il faut dissoudre dans un verre d'eau (au minimum 50 ml) et boire. Son effet se manifeste généralement en 24h à 48h. Le traitement de la constipation par un médicament doit être associé à des règles d'hygiène de vie et à une alimentation saine.

#### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE FORLAX 10 g, poudre pour solution buvable en sachet ?

**Ne prenez jamais FORLAX 10 g, poudre pour solution buvable en sachet :**

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au macrogol (polyéthylène glycol) ou à l'un des autres composants contenus dans le médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez une maladie telle qu'une maladie sévère de l'intestin :
  - o Inflammation de l'intestin (telle que rectocolite hémorragique, maladie de Crohn, dilatation anormale de l'intestin)
  - o Perforation de l'intestin ou risque de perforation de l'intestin
  - o Iléus ou suspicion d'obstruction de l'intestin.
  - o Douleurs abdominales de cause incertaine.

Ne prenez pas ce médicament si vous êtes atteint par l'une des affections citées ci-dessus. En cas de doute, parlez-en

# forlax<sup>®</sup> 10g

Macrogol 4000

Enfant de plus de 8 ans

à votre médecin ou à votre pharmacien.

#### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre FORLAX.

Des cas de réactions allergiques se manifestant par une éruption sur la peau et un gonflement du visage ou de la gorge (angio-œdème) ont été rapportés chez l'adulte après la prise de médicaments contenant du macrogol (polyéthylène glycol). Des cas isolés de manifestations allergiques sévères ayant conduit à des pertes de connaissance, collapsus, ou difficultés respiratoires et sensations de malaise général ont été rapportés.

**Si vous présentez un de ces symptômes, arrêtez de prendre Forlax et contactez immédiatement votre médecin.**

Dans la mesure où ce médicament peut quelquefois engendrer une diarrhée, contactez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament si :

- Vous avez une fonction rénale ou hépatique altérée,
- Vous prenez des diurétiques (médicaments augmentant l'élimination urinaire) ou vous êtes âgé, car vous êtes susceptible d'avoir une diminution de vos taux sanguins de sodium (sel) et de potassium.

En cas de trouble de la déglutition, adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre FORLAX.

#### Autres médicaments et FORLAX

Il est possible que l'absorption d'autres médicaments puisse être transitoirement réduite lors de l'utilisation de FORLAX, en particulier des médicaments ayant un index thérapeutique étroit ou une demi-vie courte comme la digoxine, les antiépileptiques, les coumarines et les immunosuppresseurs, entraînant une diminution de l'efficacité.

Si vous prenez ou avez récemment pris d'autres médicaments, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

#### Grossesse et allaitement

FORLAX peut être pris pendant la grossesse et l'allaitement.

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

#### Conduite de véhicules et utilisation de machines

Aucune étude sur les effets de FORLAX sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines n'a été réalisée.

#### FORLAX contient du sorbitol et du dioxyde de soufre

Ce médicament contient du dioxyde de soufre et peut provoquer des réactions allergiques et une gêne respiratoire.

Ce médicament contient 1,7 mg de sorbitol par sachet.

FORLAX peut néanmoins être utilisé si vous êtes diabétique ou si vous devez suivre un régime exempt de galactose.

Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par sachet, c'est-à-dire qu'il est essentiellement "sans sodium".

#### 3. COMMENT PRENDRE FORLAX 10 g, poudre pour solution buvable en sachet ?

Lorsque vous prenez FORLAX, respectez toujours ce qui est indiqué dans cette notice ou les conseils de votre médecin ou de votre pharmacien. En cas de doute, vérifiez auprès de votre médecin ou de votre pharmacien.

maphar

Boulevard Aikman 118  
Quartier Industriel S.O. Barmouss - Casablanca - Maroc  
FORLAX 10G SAC B20  
P.P.V. 73.50 DH



6118001181193



**FORLAX 10 g, poudre pour solution buvable en sachet**  
**Macrogol 4000**

**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 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.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

#### Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que FORLAX 10 g, poudre pour solution buvable en sachet et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FORLAX 10 g, poudre pour solution buvable en sachet ?
3. Comment prendre FORLAX 10 g, poudre pour solution buvable en sachet ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver FORLAX 10 g, poudre pour solution buvable en sachet ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.
1. **QU'EST-CE QUE FORLAX 10 g, poudre pour solution buvable en sachet ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique : LAXATIF OSMOTIQUE - code ATC : A06AD15 (A : appareil digestif et métabolisme).

FORLAX contient la substance active macrogol 4000 et appartient à un groupe de médicaments appelés laxatifs osmotiques. Il permet d'augmenter la quantité d'eau dans les matières fécales, ce qui aide à résoudre les problèmes liés à un transit intestinal ralenti. FORLAX n'est pas absorbé dans la circulation sanguine et n'est pas modifié dans l'organisme. FORLAX est indiqué pour le traitement de la constipation chez l'adulte et l'enfant de plus de 8 ans.

Ce médicament se présente sous forme d'une poudre qu'il faut dissoudre dans un verre d'eau (au minimum 50 ml) et boire. Son effet se manifeste généralement en 24h à 48h. Le traitement de la constipation par un médicament doit être associé à des règles d'hygiène de vie et à une alimentation saine.

#### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE FORLAX 10 g, poudre pour solution buvable en sachet ?

**Ne prenez jamais FORLAX 10 g, poudre pour solution buvable en sachet :**

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au macrogol (polyéthylène glycol) ou à l'un des autres composants contenus dans le médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez une maladie telle qu'une maladie sévère de l'intestin :
  - o Inflammation de l'intestin (telle que rectocolite hémorragique, maladie de Crohn, dilatation anormale de l'intestin)
  - o Perforation de l'intestin ou risque de perforation de l'intestin
  - o Iléus ou suspicion d'obstruction de l'intestin.
  - o Douleurs abdominales de cause incertaine.

Ne prenez pas ce médicament si vous êtes atteint par l'une des affections citées ci-dessus. En cas de doute, parlez-en

# forlax<sup>®</sup> 10g

Macrogol 4000

Enfant de plus de 8 ans

à votre médecin ou à votre pharmacien.

#### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou

prendre FORLAX.  
Des cas de réactions allergiques se manifestant par une éruption sur la peau et un gonflement du visage ou de la gorge (angio-œdème) ont été rapportés chez l'adulte après la prise de médicaments contenant du macrogol (polyéthylène glycol). Des cas isolés de manifestations allergiques sévères ayant conduit à des pertes de connaissance, collapsus, ou difficultés respiratoires et sensations de malaise général ont été rapportés.

**Si vous présentez un de ces symptômes, arrêtez de prendre Forlax et contactez immédiatement votre médecin.**

Dans la mesure où ce médicament peut quelquefois engendrer une diarrhée, contactez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament si

- Vous avez une fonction rénale ou hépatique altérée,
- Vous prenez des diurétiques (médicaments augmentant l'élimination urinaire) ou vous êtes âgé, car vous êtes susceptible d'avoir une diminution de vos taux sanguins de sodium (sel) et de potassium.

En cas de trouble de la déglutition, adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre FORLAX.

#### Autres médicaments et FORLAX

Il est possible que l'absorption d'autres médicaments puisse être transitoirement réduite lors de l'utilisation de FORLAX, en particulier des médicaments ayant un index thérapeutique étroit ou une demi-vie courte comme la digoxine, les antiépileptiques, les coumarines et les immunosuppresseurs, entraînant une diminution de l'efficacité.

Si vous prenez ou avez récemment pris d'autres médicaments, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

#### Grossesse et allaitement

FORLAX peut être pris pendant la grossesse et l'allaitement.

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

#### Conduite de véhicules et utilisation de machines

Aucune étude sur les effets de FORLAX sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines n'a été réalisée.

#### FORLAX contient du sorbitol et du dioxyde de soufre

Ce médicament contient du dioxyde de soufre et peut provoquer des réactions allergiques et une gêne respiratoire.

Ce médicament contient 1,7 mg de sorbitol par sachet.

FORLAX peut néanmoins être utilisé si vous êtes diabétique ou si vous devez suivre un régime exempt de galactose.

Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par sachet, c'est-à-dire qu'il est essentiellement "sans sodium".

#### 3. COMMENT PRENDRE FORLAX 10 g, poudre pour solution buvable en sachet ?

Lorsque vous prenez FORLAX, respectez toujours ce qui est indiqué dans cette notice ou les conseils de votre médecin ou de votre pharmacien. En cas de doute, vérifiez auprès de votre médecin ou de votre pharmacien.

maphar

Boulevard Aikman 118

Quartier Industriel S.O. Barmouss - Casablanca - Maroc

FORLAX 10G SAC B20

P.P.V. 73.50 DH

6118001181193



## SysMetix

contient des ferments lactiques, des levures, des probiotiques, du Camu-Camu et des vitamines. Contient de la vitamine C et de la vitamine D3 qui contribuent au maintien du fonctionnement normal des systèmes immunitaire.

### Présentation :

Boîte de 30 gélules

### INTRODUCTION:

SYSMETIX est un supplément microbiotique à large spectre, à haute teneur en CFU et multi-souches, contenant 7 souches microbiennes microbiotiques, 1 levure, un prébiotique et des nutraceutiques, chacun étant sélectionné pour ses bienfaits pour la santé. La formule a été développée avec des bactéries intestinales essentielles et des levures pour favoriser un équilibre plus favorable du microbiote intestinal.

La formule est complétée par un prébiotique qui fonctionne en synergie avec le supplément microbiotique et renforce leur activité.

SYSMETIX contient de la vitamine C et de la vitamine D3 pour améliorer la fonction immunitaire.

### Probiotique:

Les probiotiques sont des micro-organismes vivants qui, lorsqu'ils sont consommés en quantité suffisante, ont des effets bénéfiques sur la santé de leur hôte.

Ce sont généralement des bactéries, mais certains types de levures peuvent également servir de probiotiques.

Vous pouvez obtenir des probiotiques à partir de suppléments, ainsi que d'aliments préparés par fermentation bactérienne.

Les groupes les plus communs incluent *Lactobacillus* et *Bifidobacterium*. Chaque groupe comprend différentes espèces et chaque espèce possède de nombreuses souches.

*Saccharomyces boulardii* est un organisme ami qui aide à combattre les organismes responsables de maladies dans l'intestin tels que les bactéries et les levures.

### Prébiotique:

Les prébiotiques sont constitués de glucides que le corps ne peut pas digérer. Ils existent en tant que nourriture pour les probiotiques. L'utilisation combinée de prébiotiques et de probiotiques renforce l'efficacité des probiotiques.

### Nutraceutique:

Vitamine C : La concentration de vitamine C dans les globules blancs est 80 fois supérieure à celle des globules rouges. Elle contribue au fonctionnement normal du système immunitaire.

Vitamine D3: La vitamine D réduit le risque de maladie infectieuse en renforçant le système immunitaire.

### BENEFICES PRODUIT:

-Formule innovante : la formule a été développée pour des utilisations spécifiques. Le produit contient un supplément microbiotique, levure, probiotiques et nutraceutiques bien décrits scientifiquement pour leurs bienfaits spécifiques pour la santé.

-Haute concentration : chaque gélule contient une grande quantité de microorganismes vivants. La quantité est indiquée en CFU (unité de formation de colonies). Chaque gélule contient: 10.000.000.000 CFU

-Synbiotique: les gélules contiennent un supplément microbiotique+ probiotiques = synbiotiques. Les probiotiques stimulent la croissance et l'activité de certains microorganismes.

-Nutraceutiques : Vitamine D3 & Vitamine C pour améliorer la réponse immunitaire ;

-Gélules gastro-résistantes : pour protéger le supplément microbiotique de l'acidité de l'estomac, nous utilisons des gélules spécifiques présentant une résistance supérieure à l'acidité de l'estomac. La quantité de supplément microbiotique vivant dans l'intestin sera donc plus élevée. Les gélules sont certifiées végétaliennes, sans-OGM, végétariennes, halal et kosher.

-Emballage spécifique : notre emballage (gélule et blister) à faible teneur en humidité, a été sélectionné pour préserver le supplément microbiotique contre l'humidité et leur permettre de vivre plus longtemps.

-Synbioceutical®: la composition de notre formule comprend des synbiotiques et des nutraceutiques pour un effet combiné et synergique.

### INGREDIENTS :

Chaque gélule contient :

Un supplément microbiotique multi-souches .....10 Milliards CFU

### Contenant:

*Bacillus coagulans* - LMG 6326  
*Bifidobacterium breve* - LMG 13208  
*Lactobacillus acidophilus* LMG 8151  
*Lactobacillus casei* - LMG 6904  
*Lactobacillus plantarum* LMG 26367  
*Lactobacillus reuteri* LMG 9213  
*Lactobacillus rhamnosus* LMG 25626  
*Saccharomyces boulardii* - LMG 6326  
Prébiotique (Inuline) .....25 mg

Vitamines C (Camu-Camu).....30% AR\*  
Vitamines D3 ..... 30% AR\*

\*Apports de Référence

### CONSERVATION :

Conservez dans un endroit frais et sec.

La réfrigération est recommandée lorsque cela est possible.

Comme les gélules contiennent des microorganismes vivants séchés, il est recommandé d'éviter les fortes variations de température et d'humidité.

Tenir hors de portée des enfants.

### POSOLOGIE:

Les adultes prennent une gélule par jour ou selon les recommandations médicales, de préférence le matin à jeun. On peut augmenter à 1 gélule deux fois par jour si besoin.

### EFFETS SECONDAIRES:

Aucun effet secondaire indésirable n'a été rapporté.

### Précautions:

Si vous êtes enceinte, allaitez, avez un problème de santé ou prenez des médicaments sur ordonnance, consultez votre médecin avant d'utiliser ce produit. Non indiqué chez les patients immunodéprimés. Ne pas dépasser la dose journalière indiquée.

A consommer avant: voir côté de la boîte

Food supplement, is not a medicine.

Notification N°: NUT\_PL\_AS 3889/2 - Fabriqué en Belgique  
BellaVie srl - Rue Emile Duculot, 9B - 5060 Taminies - Belgium - bellavie@bellavie.eu - www.bellavie.eu

Distribué par : HEALTH INNOVATION

10 Rue Racine Valfleuri, Maarif, Casablanca, Maroc.

+212 522 23 22 51

contact@healthinnovation.ma

www.healthinnovation.ma

DMP N°: 2021012086/V1/DMP/CA/18



**NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR**  
**FORTRANS, poudre pour solution buvable en sachet**

**Veillez 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 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.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

**Que contient cette notice ?**

1. Quel est ce médicament, poudre pour solution buvable en sachet et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FORTRANS, poudre pour solution buvable en sachet ?
3. Comment prendre FORTRANS, poudre pour solution buvable en sachet ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver FORTRANS, poudre pour solution buvable en sachet ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

**1. QU'EST-CE QUE FORTRANS, poudre pour solution buvable en sachet ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Laxatif osmotique - code ATC : A06AD05 (A : appareil digestif et métabolisme).

Ce médicament permet le lavage colique assurant la préparation des patients avant une exploration médicale ou une intervention chirurgicale.

FORTRANS appartient à un groupe de médicaments appelés laxatifs osmotiques contenant du macrogol (polyéthylène glycol ou PEG) à poids moléculaire élevé et des sels additionnels.

FORTRANS permet d'augmenter la quantité d'eau dans l'intestin, ce qui augmente la fréquence des selles dont le contenu devient de plus en plus liquide et, à terme, provoque un lavage de l'intestin.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE FORTRANS, poudre pour solution buvable en sachet ?**

**Ne prenez jamais FORTRANS, poudre pour solution buvable en sachet :**

- Si vous êtes allergique au macrogol 4000 ou au sulfate de sodium anhydre ou au bicarbonate de sodium, ou au chlorure de sodium ou de potassium ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament et mentionnés en rubrique 6.
- Si vous présentez une altération grave de l'état général telle qu'une déshydratation sévère ou une atteinte cardiaque sévère (insuffisance cardiaque).
- Si vous présentez un des problèmes digestifs suivants :
  - Un carcinome de stade avancé ou autre atteinte grave du colon entraînant une fragilité de la muqueuse trop importante ;
  - Phases aiguës sévères d'inflammation du tractus intestinal y compris maladie de Crohn et rectocolite hémorragique ;
  - Une occlusion connue ou suspectée de l'intestin ou une sténose ;
  - Un iletus ;
  - Une perforation de la paroi de l'intestin ;
  - Un problème de vidange gastrique (telle qu'une gastroparésie, une stase gastrique) ;
  - Une colite toxique ou un mégacolon toxique ;
- Enfants et adolescents de moins de 18 ans.

**Avertissements et précautions**

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre FORTRANS, poudre pour solution buvable en sachet.

Chez le sujet âgé à l'état général précaire, il est recommandé de ne procéder à l'administration du produit que sous surveillance médicale.

La diarrhée consécutive à l'emploi de ce médicament peut perturber considérablement l'absorption des médicaments administrés simultanément (voir rubrique « prise ou utilisation d'autres médicaments »).

Ce médicament contient du macrogol. Des manifestations allergiques ont été rapportées avec des spécialités à base de macrogol : éruption cutanée, urticaire, et réactions allergiques sévères avec gonflement soudain du visage, des lèvres, de la langue, respiration courte ou siffilante.

Si vous êtes à risque de présenter des troubles de vos taux sanguins en sels minéraux (troubles de l'équilibre électrolytiques), votre médecin pourra décider de surveiller vos taux sanguins d'électrolytes avant et après la prise du médicament.

Informez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament si :

- Vous avez des problèmes cardiaques (dont notamment une insuffisance cardiaque),
- Vous avez des problèmes rénaux,
- Vous avez des difficultés à avaler ou vous êtes à risque de présenter des fausses routes (passage d'aliments ou de liquide dans vos poulmon),
- Vous devez rester allité (e),
- Vous prenez un traitement diurétique (médicaments augmentant le volume d'urine).

Si vous ressentez soudainement une douleur abdominale ou êtes victime d'une hémorragie rectale tandis que vous prenez FORTRANS pour la préparation intestinale, contactez votre médecin ou demandez immédiatement un avis médical.

**Enfants et adolescents**

FORTRANS ne doit pas être utilisé chez l'enfant de moins de 18 ans. Sa tolérance et son efficacité n'ont pas été établies dans cette population.

Ce médicament contient du sodium. Ce médicament contient 2,890 g de sodium par sachet. A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

**Autres médicaments et FORTRANS, poudre pour solution buvable en sachet**

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament, en particulier :

- Les médicaments pris régulièrement par voie orale (par la bouche) : les traitements pris par voie orale risquent de ne pas être absorbés en raison de la vidange intestinale induite par la préparation et doivent être administrés plus de 2 heures avant l'ingestion du lavement. Éviter la prise des autres traitements pendant et après l'ingestion du laxatif, et jusqu'à la réalisation de l'examen.

**maphar**  
Société Industrielle S.A. Benneville, Casabianca - Maroc  
**FORTRANS SAC B4**  
P.P.V. 142,20 DH  
6118001181209  
Poudre pour solution buvable en sachet

**3. COMMENT PRENDRE FORTRANS, poudre pour solution buvable en sachet ?**  
Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez toujours de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.  
FORTRANS doit être administré par voie orale et doit être utilisé chez l'adulte.  
La dose recommandée est de 1 litre de solution pour 15 à 20 kg de poids corporel, ce qui représente une dose moyenne de 3 à 4 litres de solution reconstituée.

Chaque sachet doit être dissout dans 1 litre d'eau. Mélanger jusqu'à ce que la poudre soit complètement dissoute.

Une fois la poudre dissoute, la solution doit être absorbée sans délai. Chaque litre de solution doit être ingéré en 1 heure. FORTRANS peut être ingéré soit en une prise (3 à 4 litres le soir précédant l'examen) soit en prise fractionnée (2 litres le soir avant l'examen, 1 à 2 litres le matin de l'examen ou bien 3 litres le soir et 1 litre le matin de l'examen).

Selon la prescription de votre médecin, vous devez boire un verre de 250 ml de la solution toutes les 10 à 15 minutes.

Vous devez avoir fini d'ingérer la solution au moins 3 ou 4 heures avant le début de l'examen.

**Si vous avez pris plus de FORTRANS, poudre pour solution buvable en sachet que vous n'auriez dû**

Si vous pensez que vous avez pris plus de FORTRANS que vous n'auriez dû, informez votre médecin et buvez suffisamment d'eau ou de liquide pour éviter de vous déshydrater.

**4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?**

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Après avoir pris ce médicament, vous aurez des envies fréquentes d'aller à la selle. Ceci est normal et montre que le médicament est en train d'agir. Restez à proximité de toilettes jusqu'à ce que les effets du médicament s'arrêtent.

Informez votre médecin immédiatement et arrêtez de prendre FORTRANS si vous ressentez les effets suivants :

- Une réaction allergique sévère se manifestant par un gonflement de la face, des lèvres, de la langue, ou de la gorge ou une difficulté à respirer ou par un malaise sévère avec chute de la pression artérielle (choc anaphylactique).
- Les effets indésirables incluent :
  - Très fréquent (chez plus d'1 patient sur 10) :
  - Nausées, douleurs abdominales et distension (gonflement) abdominal.
  - Fréquent (jusqu'à 1 patient sur 10) :
  - Vomissements.
  - Fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des données disponibles) : Autres réactions allergiques : éruption cutanée et urticaire.

**Déclaration des effets secondaires**

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. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration : Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (ANSM) et réseaux des Centres Régionaux de Pharmacovigilance - Site internet [www.signalement-sante.gouv.fr](http://www.signalement-sante.gouv.fr)

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

**5. COMMENT CONSERVER FORTRANS, poudre pour solution buvable en sachet ?**

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte et le sachet après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Pas de condition particulière de conservation.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

**6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS**

**Ce que contient FORTRANS, poudre pour solution buvable en sachet**

- Les substances actives sont :
 

Macrogol 4000*	64,00 g
Sulfate de sodium anhydre	5,700 g
Bicarbonate de sodium	1,680 g
Chlorure de sodium	1,460 g
Chlorure de potassium	0,750 g

Pour un sachet de 73,690 g.

\* = PEG 4000 = polyéthylène glycol 4000

- L'autre composant est :

Saccharine sodique.

**Qu'est-ce que FORTRANS, poudre pour solution buvable en sachet et contenu de l'emballage extérieur**

Ce médicament se présente sous forme de poudre pour solution buvable de couleur blanche à blanchâtre.

Boîte de 4 ou 50 sachets. Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

**Titulaire / Exploitant de l'autorisation de mise sur le marché**

**IPSEN Consumer HealthCare**

65, QUAI GEORGES GORSE

92100 BOULOGNE BILLANCOURT

**Fabricant**

**BEAUFOR IPSEN INDUSTRIE**

RUE ETHEVRIEN

28100 DREUX

**La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est Décembre 2020**

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site Internet de l'ANSM (France).



HÔPITAL UNIVERSITAIRE  
INTERNATIONAL CHEIKH KHALIFA  
SOINS FORMATION RECHERCHE

المستشفى الجامعي  
الدولي الشيخ خليفة  
علاج تكوين بحث



وصفة طبية

Ordonnance

Casablanca, le :

27/02/2007  
PHARMACIE SARANAZ  
S.A.R.L. A.U.  
140 Lot Sidi Brahim Lissasfa  
Casablanca  
Tél/Fax : 05 22 65 20 07

Ame ktire Amine

142,20 - Fortoaus :



PHARMACIE SARANAZ  
S.A.R.L. A.U.  
140 Lot Sidi Brahim Lissasfa  
Casablanca  
Tél/Fax : 05 22 65 20 07

Boite

Hôpital Universitaire International Cheikh Khalifa  
P. 101051 CAMGHARI ABDELKACCH  
Instrumentation Endoscopie  
diagnostique Interventionnelle  
101108920

HOPITAL CHEIKH KHALIFA IBN ZAID

CASABLANCA

## Reçu de caisse

N° : 230103112723SA / .

Numéro admission	Nom du patient	Date encaissement
2300617693	KTIRI AMINA	03/01/2023

Mode paiement	Références du paiement	Montant Dhs
CarteB	11477 Lui-même	300,00
	Total payé	300,00

Reçu établi par :SALTAW

Hopital Cheikh Khalifa Ibn Zaid  
Tel.: 05 29 03 33 15  
Fax : 05 29 00 44 17  
E-mail : contact@ickm.ma  
N°IMP 000061862



# HOPITAL CHEIKH KHALIFA IBN ZAID

## FACTURE

Date : 03/01/2023  
Numéro : 999



090061862

Nom patient : KTIRI AMINA

Médecin : PR. SALMI SAID  
*Anésthésie-Réanimat.*

2300617693

PAYANTS

	Montant
CONSULTATION PRE-ANESTHESIQUE	300,00

Total	300,00
Arrêtée la présente à la somme de : TROIS CENTS DIRHAMS	

Hopital Cheikh Khalifa Ibn Zaid  
Tel.: 05 29 03 53 45  
Fax : 05 29 00 44 77  
E-mail : contact@ickm.hck.ma  
N°INP 090061862



## Reçu de caisse

N°: 2301181059353730 / 1 / 0

Numéro admission	Nom du patient	Date encaissement
2300625286	KTIRI AMINA	18/01/2023

Mode paiement	Références du paiement	Montant Dhs
CarteB	011848 Lui-même	660,00
MUPRAS	Total payé	660,00
SIX CENT SOIXANTE DIRHA		

Reçu établi par : SAL.SAD



HOPITAL UNIVERSITAIRE  
INTERNATIONAL CHEIKH KHALIFA  
BOULEVARD EL KHAYMA EL NOUVELE  
BOULEVARD EL KHAYMA EL NOUVELE

18/01/23

14:06:14

HOPITAL CHEIKH KHALIFA  
CASABLANCA

A0000000031010

VISA

KTIRI AMINA EP KHAL L /

439377\*\*\*\*\*6065

05/24 CARTE NATIONALE

621-0-0000-1-44

Num Commerçant : 220064

Num TPE : 08172093

Num Transaction : 000005

Num Autorisation : 380827

Num STAN : 013538

**MONTANT : 500,50 MAD**

DEBIT

Copie client

**DEVENEZ COMMERÇANT NAPS**

**APPELEZ LE 05 22 91 74 74**



HÔPITAL UNIVERSITAIRE  
INTERNATIONAL CHEIKH KHALIFA  
CASABLANCA

03/01/23

11:01:24

HÔPITAL CHEIKH KHALIFA  
CASABLANCA

A0000000031010

VISA

VISA

439377\*\*\*\*\*6065

05/24 CARTE NATIONALE

621-0-0-44

Num Commerçant : 2220064

Num TPE : 08170033

Num Transaction : 000019

Num Autorisation : 735157

Num STAN : 011477

**MONTANT : 300,00 MAD**

DEBIT  
Copie client



**DEVENEZ COMMERÇANT NAPS  
APPELEZ LE 05 22 91 74 74**



مركز النقدیات

18/01/23

10:06:46

9900397747

93977401

HOP CHEIKH KHALIFA G1

Casablanca

A00000000031010

APP : VISA

KTIRI AMINA EP KHAL L

xxxxxxxxxxxxx6065

05/24 CARTE NATIONALE

9A4B7E7005220CB8

621-0-9999-1-44

MONTANT: 660,00 MAD

NUM TRANSACTION : 003

NUM AUTORISATION: 368733

STAN : 011848

DEBIT

Le CMI vous remercie

-----  
TICKET A CONSERVER  
COPIE CLIENT





HÔPITAL UNIVERSITAIRE  
INTERNATIONAL CHEIKH KHALIFA  
Centre de Diagnostic et de Soins

27/12/22

09:19:54

HOPITAL CHEIKH KHALIFA  
CASABLANCA

A0000000041010

MASTERCARD

KTIRI/ASMA MME

532196\*\*\*\*\*7298

06/29 CARTE NATIONALE

220-0-0000-1-55

Num Commerçant : 2220064

Num TPE : 08173637

Num Transaction : 000003

Num Autorisation : 988204

Num STAN : 015771

**MONTANT : 357,00 MAD**

DEBIT

Copie client

**DEVENEZ COMMERÇANT NAPS**

**APPELEZ LE 05 22 91 74 74**



KIRI AMINA  
03/01/2023

Id : \_\_\_\_\_

12/01/2023 11:41:14

Indéfini --- (---) Indéfini

Taille : 0 cm Poids : 0 kg TA : 0/0 mmHg

FC: 55 bpm

PR: 162 ms

QRS: 86 ms

QT/QTc: 420/411 ms

QTcB: 402 ms

QTcF: 408 ms

Rv5-v6: 1.48/0.34 mV

Sok-Lyon : 1.82 mV

Axe: 45/2/70°

Rythme sinusal

--- Interprétation effectuée sans connaître l'âge/sexe du patient ---

Anomalie onde T latérale n'est pas spécifique

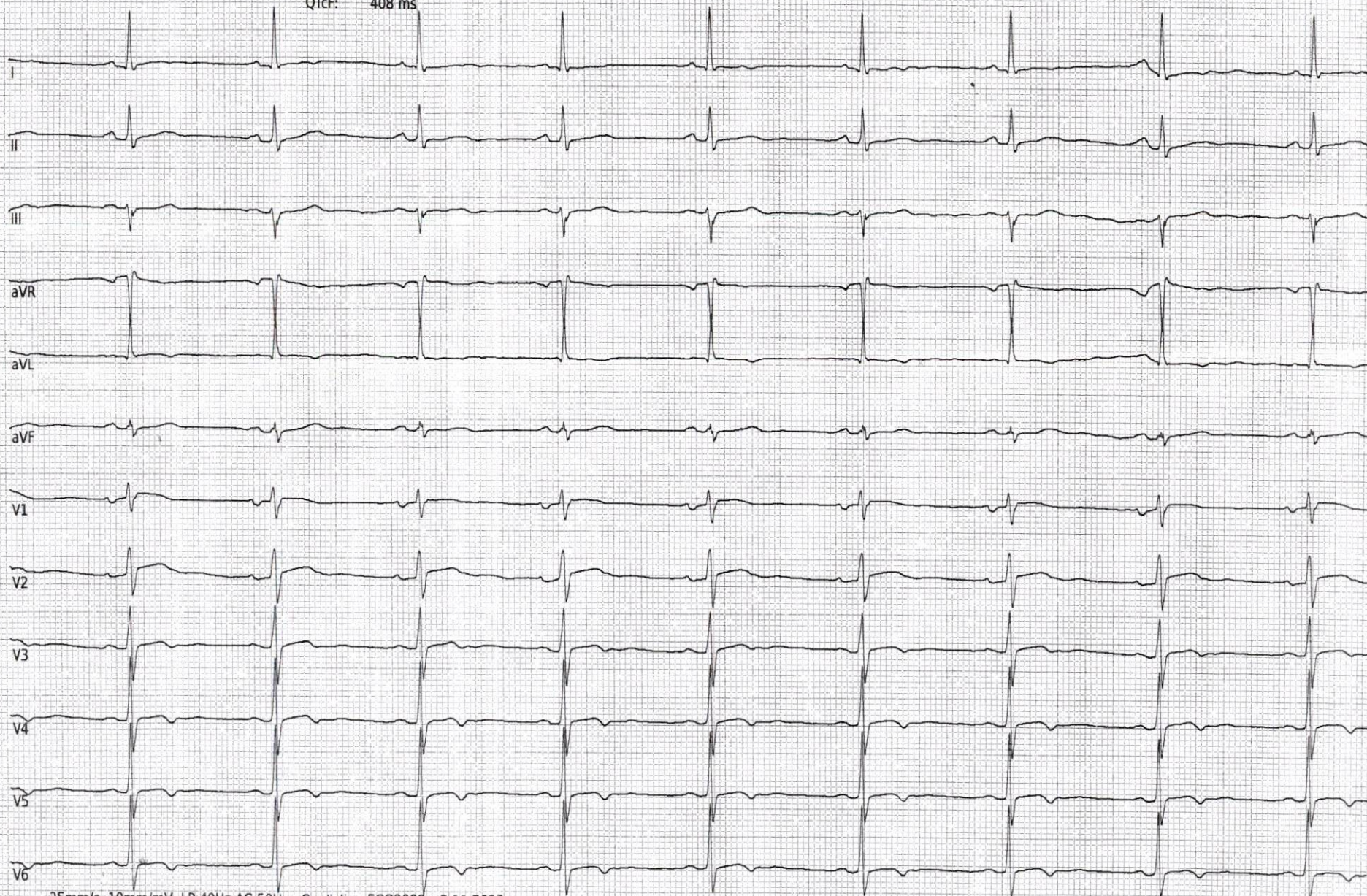
ECG limite

Méd. :

Technicien :

Commentaires :

\*RAPPORT NON CONFIRMÉ\*



Dép. :

25mm/s 10mm/mV LP:40Hz AC:50Hz Cardioline ECG200S v.2.11.7693