

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 canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

- Reclamation : 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.

<input type="checkbox"/> Maladie	<input type="checkbox"/> Dentaire	<input type="checkbox"/> Optique	<input type="checkbox"/> Autres
Cadre réservé à l'adhérent (e)			
Matricule : <u>2020</u>	Société :		
<input type="checkbox"/> Actif	<input type="checkbox"/> Pensionné(e)	<input type="checkbox"/> Autre :	<u>159175</u>
Nom & Prénom : <u>JADOUAL MOHAMED</u>		Date de naissance :	
Adresse :			
Tél. :		Total des frais engagés : Dhs	

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

Cadre réservé au Médecin



Cachet du médecin :

Date de consultation : / /

Nom et prénom du malade : /

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie : Bronchite aigüe

Affection longue durée ou chronique : ALD ALC

Pathologie :

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) : MJ

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
26/04/23	CN		198,90	Dr. ERRAIS MANUARE Médecin Généraliste POLYCLINIQUE DES SORGUES IN

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien et du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE JAH Casablanca Diplômé de PARIS	26/04/23	253.00
		092035237

ANALYSES - RADIGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

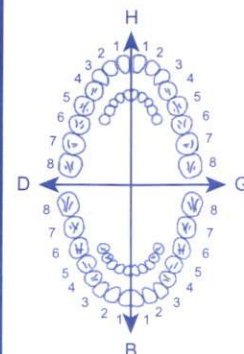
RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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 l'ODF.

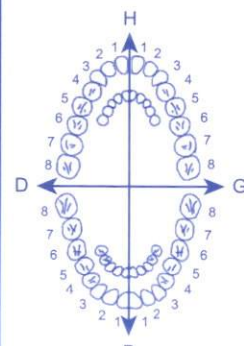
SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	CŒFFICIENT DES TRAVAUX
MONTANTS DES SOINS				
DÉBUT D'EXECUTION				
FIN D'EXECUTION				
CŒFFICIENT DES TRAVAUX				
MONTANTS DES SOINS				
DATE DU DEVIS				
DATE DE L'EXECUTION				



O.D.F PROTHÉSES DENTAIRES

DETÉRMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

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



(Création, remont, adjonction)

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

وصفة
ORDONNANCE

le 26/04/2023

Mr Mohamed Jadoual

79.30

① - Leflox 500mg (S.V.)

59.00

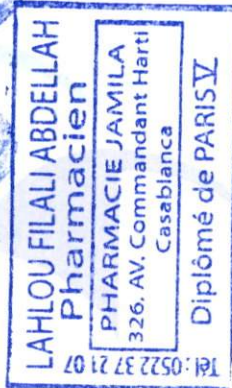
Acplj = 5jrs (S.V.)

② -

Weer Zinc + (S.V.)

32.60

Acpx 2j



③ -

Muxol Sirup (S.V.)

82, 10

Acpx 3j



④ -

Eurof Long

253,00

Acpx 2j = 7jrs (S.V.)

Boulevard AL Qods , Inara II - Aïn Chok - Casablanca

Tél. : 0522 21 30 90 - Rendez-vous : 0522 50 45 13 - Fax : 0522 40 48 06



POLYCLINIQUE ADDAMAN
VOTRE SANTÉ, NOTRE PRIORITÉ

INARA II



N° IPP : 955237 N° SEJOUR : 230017148

FACTURE N° 2305004999

DATE D'ENTREE : 26/04/2023 DATE DE SORTIE : 26/04/2023

ASSURE :

MALADE : JADOUAL, Mohamed

NOM JEUNE FILLE :

TIERS PAYANT 1 :

TIERS PAYANT 2 :

REF. PC 1 :

REF. PC 2 :

UF: 5002 URGENCES

N° IMMAT C.N.S.S. :

N° D'ADHERENT OU DE MUTUALISTE :

N° SE. SOC. ETRANG. :

DESTINATAIRE :

JADOUAL, Mohamed

NATURE DE PRESTATION	LETTRE CLE	NOMBRE x COEF	PRIX UNITAIRE	TOTAL	TIERS PAYANT 1		TIERS PAYANT 2		PART DU MALADE	
					% / Dh	MONTANT	% / Dh	MONTANT	% / Dh	MONTANT
CONSULTATION DE MEDECIN.										
CONSULTATION GENERALISTE (NUIT ET JOUR F	CN	1.00	120.00	120.00					0.00	120.00
PRODUITS PHARMACEUTIQUES										
METHYLPREDNISOLONE MERCK 40MG INJ X1 AMP	M187	3.00	18.50	55.50					0.00	55.50
PARACETAMOL 10MG/ML PERF	P281	1.00	12.84	12.84					0.00	12.84
FOURNITURES MEDICALES										
				10.56					0.00	10.56

Intervenant : 10675 DRERRAIS MAROUANE GENERALISTE TOTAUX : 198.90 198.90

Arrêtée la présente facture à la somme de :

CENT QUATRE-VINGT DIX-HUIT DHS ET QUATRE-VINGT DIX CENTIMES

PLAFOND PC : ACOMPTE :

REMISE : 0.00 REGLE : 198.90 AVOIR :

RESTE DU: 0.00

DATE FACTURE : 26/04/2023

EDITEE LE : 26/04/2023

PAR: KAABAD

ACCIDENT DE TRAVAIL :

DATE AT :

VISA



N° DE POLICE :

Règlement à effectuer à l'ordre de : POLYCLINIQUE C.N.S.S - INARA

BANQUE : BMCE - INARA

N° compte bancaire : 011.780.0000 54 210 00 60 016 91

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demander plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si 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 votre pharmacien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce qu'EUZOL[®], microgranules gastro-résistants en gélule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre EUZOL[®], microgranules gastro-résistants en gélule ?
3. Comment prendre EUZOL[®], microgranules gastro-résistants en gélule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver EUZOL[®], microgranules gastro-résistants en gélule ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QU' EUZOL[®], microgranules gastro-résistants en gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

EUZOL[®] contient une substance appelée ésoméprazole. C'est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

EUZOL[®] en gélule est utilisé chez l'adulte dans le traitement des maladies suivantes :

EUZOL[®] 20 mg, microgranules gastro-résistants en gélule:

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie votre gorge à votre estomac) et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures,
- L'ulcère de l'estomac ou du duodénum (intestin grêle) en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Si vous êtes dans cette situation votre médecin pourra également vous prescrire des antibiotiques pour traiter l'infection et permettre à l'ulcère de cicatriser,
- Le traitement et la prévention des ulcères associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). EUZOL[®] 20 mg peut aussi être utilisé pour stopper la formation d'ulcères si vous prenez des anti-inflammatoires non stéroïdiens,
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à un syndrome de Zollinger-Ellison.

EUZOL[®] 40 mg, microgranules gastro-résistants en gélule:

- Le traitement de l'œsophagite érosive par reflux lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures,
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à un syndrome de Zollinger-Ellison.
- Poursuite du traitement après prévention avec ésoméprazole par voie intraveineuse de la récidive hémorragique d'un ulcère gastro-duodénal.

EUZOL[®] en gélule est utilisé chez les adolescents âgés de 12 ans et plus dans le traitement des maladies suivantes :

EUZOL[®] 20 mg, microgranules gastro-résistants en gélule:

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures,
- L'ulcère de l'estomac ou du duodénum (intestin grêle) en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Si vous êtes dans cette situation votre médecin pourra également vous prescrire des antibiotiques pour traiter l'infection et permettre à l'ulcère de cicatriser.

EUZOL[®] 40 mg, microgranules gastro-résistants en gélule:

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (tube qui relie votre gorge à votre estomac) et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE EUZOL[®], microgranules gastro-résistants en gélule ?

Ne prenez jamais EUZOL[®], microgranules gastro-résistants en gélule:

- Si vous êtes allergique à l'ésoméprazole ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament,
- Si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons, (par exemple : pantoprazole, lansoprazole, rabéprazole, oméprazole),
- Si vous prenez un médicament contenant du nelfinavir (utilisé dans le traitement de l'infection par le VIH).
- Si vous êtes dans une des situations décrites ci-dessus, ne prenez pas EUZOL[®]. Si vous avez des doutes, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre EUZOL[®] en gélule

- Si vous avez des
- Si vous avez des
- Si vous avez dé
- Si vous devez faire

EUZOL[®] peut mal fonctionner

- Vous perdez du poids
- Vous avez des douleurs
- Vous vomissez
- Si vous avez des

En cas de prescription, vous devez contacter votre médecin. La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons pendant une période supérieure à 12 mois peut entraîner une ostéoporose (maladie de la hanche, du poignet ou des vertèbres). Si vous développez des douleurs dans la hanche, du poignet ou des vertèbres, contactez votre médecin.

Si vous développez des douleurs dans la hanche, du poignet ou des vertèbres, contactez votre médecin. Si vous développez des douleurs dans la hanche, du poignet ou des vertèbres, contactez votre médecin.

Autres médicaments

Informez votre médecin si vous prenez tout autre médicament.

EUZOL[®] peut interagir avec d'autres médicaments.

Vous ne devez pas prendre EUZOL[®] si :

- Nelfinavir (utilisé dans le traitement de l'infection par le VIH). Vous devez informer votre médecin si vous prenez EUZOL[®].
- Atazanavir (utilisé dans le traitement de l'infection par le VIH). Vous devez informer votre médecin si vous prenez EUZOL[®].
- Clopidogrel (utilisé dans le traitement de l'infarctus du myocarde). Vous devez informer votre médecin si vous prenez EUZOL[®].
- Kétoconazole, itraconazole et d'autres médicaments antifongiques.
- Erlotinib (utilisé dans le traitement de l'infection par le VIH). Vous devez informer votre médecin si vous prenez EUZOL[®].
- Citalopram, imipramine et d'autres médicaments anti-musculaires.
- Phénytoïne (utilisé dans le traitement de l'infection par le VIH). Vous devez informer votre médecin si vous prenez EUZOL[®].

Microgranules gastro-résistants en gélule

• Médicaments antihistaminiques et anticholinergiques.

Surveillance par votre médecin

EUZOL[®], microgranules gastro-résistants en gélule

• Cilostazol (utilisé dans le traitement de l'infarctus du myocarde). Vous devez informer votre médecin si vous prenez EUZOL[®].

Jambes lorsque vous vous asseyez ou vous allongez.

• Cisapride (utilisé dans le traitement de l'infarctus du myocarde). Vous devez informer votre médecin si vous prenez EUZOL[®].

• Digoxine (utilisé dans le traitement de l'infarctus du myocarde). Vous devez informer votre médecin si vous prenez EUZOL[®].

• Méthotrexate (utilisé dans le traitement de l'infarctus du myocarde). Vous devez informer votre médecin si vous prenez EUZOL[®].

Cancer), si vous prenez EUZOL[®] temporairement ou de manière occasionnelle.

• Tacrolimus (utilisé dans le traitement de l'infarctus du myocarde). Vous devez informer votre médecin si vous prenez EUZOL[®].

• Rifampicine (utilisé dans le traitement de l'infarctus du myocarde). Vous devez informer votre médecin si vous prenez EUZOL[®].

Millepertuis (Hypericum perforatum). Vous devez informer votre médecin si vous prenez EUZOL[®].

Si votre médecin vous prescrit EUZOL[®] avec EUZOL[®] 20 mg, vous devez l'informer de ce fait.

EUZOL[®], microgranules gastro-résistants en gélule

boissons

Vous pouvez prendre EUZOL[®] avec de l'eau.

Grossesse, allaitement

Si vous êtes enceinte ou si vous prévoyez une grossesse, demandez à votre médecin.

Votre médecin vous prescrit EUZOL[®].

On ne sait pas si EUZOL[®] peut être utilisé avec EUZOL[®] 20 mg.

Conduite de véhicule

EUZOL[®] n'est pas recommandé pour la conduite de véhicules.

à utiliser des médicaments qui peuvent entraîner une vision trouble.

Euzol®

Esoméprazole

Licenziel

problèmes hépatiques sévères.

problèmes rénaux sévères.

à eu une réaction cutanée après un traitement par un médicament éduisant l'acidité gastrique.

un examen sanguin spécifique (Chromogranine A).

chercher des symptômes d'autres maladies. Si vous prenez

z informer immédiatement votre médecin si :

vous prenez des médicaments sans raison et vous avez des problèmes pour avaler,

des douleurs à l'estomac ou une indigestion,

la nourriture ou du sang,

des selles noires teintées de sang.

ction d'un traitement « à la demande » en fonction des besoins, vous

otre médecin si les symptômes persistent ou se modifient.

iteur de la pompe à protons tel que l'ésoméprazole, en particulier sur

tre à un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la

os ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez

si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque

une éruption cutanée, en particulier au niveau des zones exposées au

tre médecin dès que possible, car vous devrez peut-être arrêter votre

EUZOL. N'oubliez pas de mentionner également tout autre effet

une douleur dans vos articulations.

ents et EUZO

de médecin ou phar

medicament

gir sur le fonc

prendre EUZOL

dans le traite

er votre méd

med

dans le traite

é pour préven

aconazole ou vo

ans le traitemen

amine ou clomipramine (utilisés d

é dans le traitemen

é dans l'épilepsie) ; si vous prenez de la phénytoïne, une surveillance par

ra nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration d'EUZOL.

o-résistants en gélule;

anti-coagulants pour fluidifier le sang tel que la warfarine ; une

tre médecin est nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration

les gastro-résistants en gélule ;

dans le traitement de la claudication intermittente - douleur dans les

is marchez qui est causée par un apport sanguin insuffisant) ;

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

pour des problèmes cardiaques) ;

édicament utilisé en chimiothérapie à forte dose dans le traitement du

prenez une forte dose de méthotrexate, votre médecin peut

arrêter votre traitement par EUZOL ;

plantation d'organes) ;

é pour le traitement de la tuberculose) ;

ericum perforatum) (utilisé pour traiter la dépression).

us a prescrit les antibiotiques suivants : amoxicilline et clarithromycine

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

tous les autres médicaments que vous prenez.

gélules gastro-résistants en gélule avec des aliments et des

re vos gélules avec de la nourriture ou à jeun.

ement et fertilité

te ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une

dez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce

dis si vous pouvez prendre EUZOL pendant cette période.

oméprazole passe dans le lait maternel ; en conséquence, vous ne devez

lorsque vous allaitez.

gélules et utilisation de machines

sceptible d'entraîner des effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et

ines. Cependant, des effets secondaires tels que des étourdissements et

peuvent survenir peu fréquemment ou rarement. Si vous êtes affectés

par l'un de ces effets, vous ne devez pas prendre EUZOL.

EUZOL[®], microgranules gastro-résistants

Son utilisation est déconseillée chez les patients (maladie héréditaire rare). Si votre médecin vous prescrit des sucres, 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 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 pour des besoins, vous devez l'informer si les symptômes persistent.

Posologie

Votre médecin vous dira le nombre de gélules à prendre et la dose dépendra de votre état de santé, de votre âge et de votre sexe.

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

de 4 semaines.

La cicatrisation de l'œsophage peut prendre plusieurs semaines.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

LOT : 2559
PER : 10/25
PPV : 82DH10

Euzol[®] 20mg

14 Gélules



6 118000 095354

يجب تفريغ الجرعات بفترات منتظمة.

هذه العلاج

إذا تناولت قدر أكبر مما يجب من موكسول 0.3% محلول للشرب.

استشر الطبيب أو الصيدلي على الفور.

إذا تناولت جرعة من موكسول 0.3% محلول للشرب:

لا تتناول مغصنة لتعويض الجرعة التي فاتتك.

إذا كانت لديك أي أسلة أخرى حول استخدام هذا الدواء، فاسأل الطبيب أو الصيدلي للمزيد من المعلومات.

4. ما هي الأعراض الجانبية المحتملة؟

مثل جميع الأدوية، يمكن لهذا الدواء أن يتسبب في ظهور بعض الأعراض الجانبية، ولكن ذلك لا يحدث للجميع.

أعراض شائعة: قد تسبب أقل من شخص 1 من كل 10 أشخاص وأكثر من شخص 1 من كل 100 شخص:

• الغثيان.

أعراض غير شائعة: قد تسبب أقل من شخص 1 من كل 100 شخص، وأكثر من شخص 1 من كل 1000 شخص:

• القيء، والإسهال، وعسر الهضم، وألام البطن.

من المستحسن في هذه الحالة تقليل الجرعة.

أعراض نادرة: قد تسبب أقل من شخص 1 من كل 1000 شخص، وأكثر من شخص 1 من كل 10.000 شخص:

• الحساسية المفرطة.

• الطفح الجلدي والشرير.

أعراض غير معروفة تماماً: لا يمكن تقييمها من البيانات المنشورة.

• التفاعلات التأقية بما في ذلك الصدمة التأقية، الوفاة الوعائية (التورم السريع للجلد، الأنسجة تحت الجلد، الغثاء، المخاطي أو الأنسجة تحت المخاطة) والحكمة.

• حساسية شديدة على مستوى الجلد (بما في ذلك الحساسي عديدة الأشكال، متلازمة ستيفنز جونسون / متلازمة ليل، والبثور الطفيليحة الحادة المعممة).

في هذه الحالة، يرجى التوقف عن أخذ العلاج.

• الصداع والدوخة.

الإبلاغ عن الأعراض الجانبية

يعتبر الإبلاغ عن الأعراض الجانبية المشتبه بها بعد وصف هذا الدواء أمراً ضرورياً بل بالغ الأهمية. وذلك يسمح بالمراقبة المستمرة لسبة فوائد / مخاطر الدواء.

5. كيف تحفظ موكسول 0.3% محلول للشرب

يحفظ بعيداً عن مصادر الحرارة ومتناول الأطفال.

لا تستخدم الدواء بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المذكور عليه على الرجاحة.

لا ينصح باستخدام هذا الدواء أكثر من 30 يوماً بعد فتح الرجاحة لأول مرة.

لا تخلص من الأدوية في مجارىصرف الصحي أو مع النفايات المنزلية.

بل اطلب من الصيدلي كيفية التخلص من الأدوية التي لا تحتاج إليها. فإنما ينبع هذه التدابير، سوف تساهم في حماية البيئة.

6. معلومات إضافية

ما هي تركيبة موكسول 0.3% محلول للشرب؟

كلورهيدرات الأمبوروكسول.

الكمية الموازنة من قاعدة الأمبوروكسول

التركيب النوعي والكمي لل المادة الفعالة:

الغليسيرول، سوربيتول 70% (غير قابل للثلوج)، سيليلوز هيدروكسي بنزوات، بروبيل بارا هيدروكسي بنزوات، نكهة الموز، حامض مونوهيدرات الستريك، ماء نقي.

اسم وعنوان الموزع المعتمد في المغرب:

 COOPER PHARMA

رقم 41، شارع محمد الديوي، 20110 - الدار البيضاء

آخر تاريخ قمت فيه مراجعة الشركة: شتنبر 2011.

شروط وصف وتسليم الدواء:

لا يستوجب هذا الدواء أي وصفة طبية.

موكسول® 0.3% محلول للشرب

زجاجة فئة 125 مل و 250 مل

كالورهيدرات الألبيروكسول

- يرجى قراءة هذه النشرة بتمعن قبل تناول هذا الدواء لأنها تضم معلومات مهمة عن علاجك.
- إحرص دائماً علىأخذ هذا الدواء طبقاً للتعليمات المدرجة في هذه النشرة، أو بعما وصفه الطبيب أو الصيدلي.
- احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج إلى قراءتها مجدداً.
- تحدث إلى الصيدلي للمحصول على أي نصيحة أو معلومات إضافية.
- إذا أحسست بأي أعراض جانبية، أو إذا لاحظت أي أعراض جانبية غير مدرجة في هذه النشرة، فيرجى إخبار طبيبك أو الصيدلي.
- وتأكد من زيارة الطبيب ما تشعر بتحسن أو إذا ساءت حالتك بعد 8 إلى 10 أيام من العلاج.

محتوى هذه النشرة:

- ما هو موكسول 0.3% محلول للشرب وما هي دواعي استخدامه؟
- ما الذي تحتاج إلى معرفته قبل استخدام موكسول 0.3% محلول للشرب؟
- ما هي طريقة استعمال موكسول 0.3% محلول للشرب؟
- ما هي الأعراض الجانبية المحتملة؟
- كيف تحفظ موكسول 0.3% محلول للشرب؟
- معلومات إضافية.

1. ما هو موكسول 0.3% محلول للشرب وما هي دواعي استخدامه؟

الصنف الصيدلاني العلاجي: مذيبات المخاطر، التصنيف الكماوي العلاجي التشريعي (ATC) R05CB06 علاج اضطرابات إفرازات الشعب الهوائية عند الكبار والأطفال ابتداءً من عمر ستين، خصوصاً أثناء التعرض لالتهابات أو نوبات حادة مثل التهاب الشعب والرئة المزمن.

هذا الدواء هو منظف للصدر يسهل إخراج الإفرازات القصبية عن طريقة السعال.

لقسم .6

PPV (DH) :

LOT N° :

UT. AV.:

32,60

MUXOL®
Ambroxol

Solution buvable - 250 ml



6 118000 080572

بدون سكر

- ما الذي تحتاج لتناوله موكسول؟
- إذا كنت تعاني من:
- لا تقم بإعطاء:
- إذا سارورتك أي شكل يرجي توخي العذر
- سجلت بعض التفاعلات الدوائية
- أغير طبيبك أو الصيدلاني
- يُنصح بعدم تناوله
- إذا اكتشفت أنك حاولت ملء العينين
- ويصفة خاصة، يرجى ملء موكسول 6% من الصوربتوول من ناد
- (اضطراب حلقي ناد
- قد يسبب الصوربتوول يحتوي هذا الدواء على

3. ما هي طريقة إجراء دليلاً على أخذ المهرعة؟

عند البالغين: الجرعة المعتادة هي:

عند الأطفال:

أكبر من 5 سنوات: 2 مل

من 2 إلى 5 سنوات: 1 مل

طريقة الاستعمال عن طريق الفم.

نوعية الاستعمال

• Peau et tissus sous-cutanés, y compris les muscles. C'est ce que l'on appelle parfois les «tissus mous».

Dans certaines situations particulières, Leflox PHARMA 5® peut être utilisé pour diminuer les risques de contracter une maladie pulmonaire appelée maladie du charbon ou les risques d'aggravation de la maladie après exposition à la bactérie responsable de la maladie du charbon.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE Leflox PHARMA 5® 500 mg, comprimé pelliculé ?

Ne prenez jamais Leflox PHARMA 5® si :

- Vous êtes allergique à la lévofloxacine, ou à d'autres antibiotiques de type quinolone tels que la moxifloxacine, la ciprofloxacine ou l'ofloxacine, ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

- Les signes d'une réaction allergique sont notamment : une éruption cutanée, des problèmes pour avaler ou pour respirer, un gonflement des lèvres, du visage, de la gorge ou de la langue.

- Vous avez déjà eu des crises d'épilepsie.

- Vous avez déjà eu un problème à vos tendons, tel qu'une tendinite, qui était en rapport avec un traitement par un antibiotique de la famille des quinolones. Le tendon est la structure par laquelle un muscle s'insère sur un os.

- Vous êtes un enfant ou un adolescent en période de croissance.

- Vous êtes enceinte, vous pourriez être enceinte ou vous pensez que vous pouvez être enceinte.

- Vous allaitez.

Avertissements et précautions

Vous ne devez pas prendre d'antibiotiques de la famille des fluoroquinolones/quinolones, incluant la lévofloxacine, si vous avez déjà présenté un effet indésirable grave dans le passé lors de la prise d'une quinolone ou d'une fluoroquinolone. Si tel est le cas, vous devez en informer votre médecin au plus vite.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Leflox PHARMA 5® si :

- Vous avez 60 ans ou plus.

- Vous prenez des corticostéroïdes, parfois appelés stéroïdes (voir rubrique «Autres médicaments et Leflox PHARMA 5®»).

- Vous avez subi une transplantation

- Vous avez déjà fait une crise d'épilepsie (convulsions).

- Vous avez des lésions du cerveau du fait d'un accident vasculaire cérébral ou une autre lésion cérébrale.

- Vous avez des problèmes rénaux.

- Vous souffrez de ce que l'on appelle un «déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase». Vous êtes plus susceptible de présenter des problèmes sanguins graves lorsque vous prenez

hydrouquinone, disopyramide, clonazepam, carbamazépine, amiodarone), pour la dépression (antidépresseurs tricycliques, tels que l'amitriptyline et l'imipramine), pour les troubles psychiatriques (antipsychotiques) et pour les infections bactériennes (antibiotiques de la famille des «macrolides», tels que l'érythromycine, l'azithromycine et la clarithromycine).

- Probénécide, utilisé pour la goutte, il est possible que votre médecin vous recommande une dose plus faible si vous avez des problèmes rénaux.

- Cimétidine, utilisée pour les ulcères et les brûlures d'estomac. Votre médecin pourra vous donner une dose plus faible si vous avez des problèmes rénaux.

Ne prenez pas Leflox PHARMA 5® en même temps que les médicaments suivants car son mode d'action peut en être affecté :

- Comprimés de fer (pour l'anémie), suppléments à base de zinc, antiacides contenant du magnésium ou de l'aluminium (pour l'acidité ou les brûlures gastriques), didanosine ou surcrafate (pour les ulcères de l'estomac). Voir rubrique 3 ci-dessous «Si vous prenez déjà des comprimés de fer, des suppléments à base de zinc, des antiacides, de la didanosine ou du surcrafate».

Tests urinaires pour détecter les opiacés : Chez les personnes prenant Leflox PHARMA 5®, les tests urinaires peuvent donner des résultats «faussement positifs» lors de la détection des analgiques forts appelés «opiacés». Si votre médecin vous a prescrit un test urinaire, prévenez-le que vous prenez Leflox PHARMA 5®.

Tests de la tuberculose : Ce médicament peut rendre des résultats «faussement négatifs» lors de certains tests de laboratoire pour rechercher les bactéries qui provoquent la tuberculose.

Grossesse et allaitement

Ne prenez pas ce médicament si :

- Vous êtes enceinte, vous pourriez être enceinte ou vous pensez que vous pouvez être enceinte.

- Vous allaitez ou vous avez prévu d'allaiter.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Vous pouvez présenter des effets indésirables après avoir pris ce médicament, notamment des sensations d'étourdissement, de somnolence, une sensation d'avoir la tête qui tourne (vertiges) ou des modifications de la vision. Certains de ces effets indésirables peuvent affecter votre capacité à vous concentrer et votre vitesse de réaction. Si ceci se produit, ne conduisez pas ou n'effectuez aucun travail qui nécessite un niveau d'attention élevé.

Leflox PHARMA 5® contient du sodium. Le taux de sodium est inférieur à 1 mmol (23 mg) par comprimé, c'est-à-dire sans sodium.

3. COMMENT PRENDRE Leflox PHARMA 5® 500 mg, comprimé pelliculé ?

une insuffisance hépatique pouvant être fatale.

Si votre vision devient réduite ou si vous avez tout autre trouble visuel lors de la prise de Leflox PHARMA 5®, consultez immédiatement un ophtalmologiste.

De très rares cas d'effets indésirables persistants (durant plusieurs mois ou années) ou permanents, tels que des inflammations de tendons, des ruptures de tendons, des douleurs articulaires, des douleurs dans les membres, des difficultés à marcher, des sensations anormales de type fourmillements, picotements, chatouillements, sensation de brûlure, engourdissement ou douleurs (neuropathie), une dépression, une fatigue, des troubles du sommeil, des troubles de la mémoire, ainsi que des troubles de l'audition, de la vue, du goût et de l'odorat, ont été associés à l'administration d'antibiotiques de la famille des quinolones et fluoroquinolones, parfois indépendamment de facteurs de risque préexistants.

Prévenez votre médecin si l'un des effets indésirables suivants s'aggrave ou dure plus de quelques jours :

Fréquent (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 10)

- Troubles du sommeil, maux de tête, sensation d'étourdissement, sensation de malaise (nausées, vomissements) et diarrhée, augmentation du niveau de certaines enzymes hépatiques dans votre sang.

Peu fréquent (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 100)

- Modifications du nombre des autres bactéries ou champignons, infections par des champignons nommés *Candida*, pouvant nécessiter un traitement.

- Modifications du nombre de globules blancs constatées dans les résultats de certains tests sanguins (leucopénie, éosinophilie).

- Sensation de stress (anxiété), sensation de confusion, sensation de nervosité, sensation de somnolence, tremblements, sensation d'avoir la tête qui tourne (vertiges). Souffle court (dyspnée).

- Modifications du goût des aliments, perte d'appétit, indigestion (dyspepsie), douleurs dans la région de l'estomac, sensation de gonflement (flatulences) ou constipation.

- Démangeaisons et éruption cutanée, démangeaisons-sévères ou urticaire, transpiration excessive (hyperhidrose), douleurs articulaires ou douleurs musculaires.

- Les tests sanguins peuvent donner des résultats inhabituels à cause de problèmes hépatiques (augmentation de la bilirubine) ou rénaux (augmentation de la créatinine), faiblesse générale.

Rare (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 1 000)

- Tendance aux hémorragies et aux saignements du fait d'une diminution du nombre de plaquettes sanguines (thrombopénie).

Leflox PHARMA 5®

Lévofloxacine

500 mg comprimé pelliculé

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
 - Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, ou votre pharmacien.
 - Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
 - Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que Leflox PHARMA 5® 500 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Leflox PHARMA 5® 500 mg, comprimé pelliculé ?
 3. Comment prendre Leflox PHARMA 5® 500 mg, comprimé pelliculé ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver Leflox PHARMA 5® 500 mg, comprimé pelliculé ?
 6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE Leflox PHARMA 5® 500 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : antibiotiques de la famille des quinolones, fluoroquinolones.

Leflox PHARMA 5[®] contient une substance active appelée la lévofoxacine. Elle appartient à un groupe de médicaments appelés antibiotiques. La lévofoxacine est un antibiotique de type «quinolone». Elle agit en tuant les bactéries responsables d'infections dans votre organisme.

Leflox PHARMA 5® peut être utilisé pour traiter les infections des :

- Sinus
 - Poumons, chez les personnes ayant des problèmes respiratoires chroniques ou une pneumonie.
 - Voies urinaires, notamment au niveau de vos reins ou votre vessie.
 - Prostate lorsque vous avez une infection qui dure.

irréversibles. Il s'agit notamment de douleurs dans les tendons, les muscles et les articulations des membres supérieurs et inférieurs, de difficultés à marcher, de sensations anormales telles que des fourmillements, des picotements, des chatouilllements, un engourdissement ou une sensation de brûlure (paresthésies), de troubles sensoriels incluant des troubles de la vue, du goût, de l'odorat et de l'audition, d'une dépression, de troubles de la mémoire, d'une fatigue intense et de troubles sévères du sommeil. Si vous présentez l'un de ces effets indésirables après avoir pris ce médicament, contactez immédiatement votre médecin avant de poursuivre le traitement. Vous décidez avec votre médecin de la poursuite de votre traitement en envisageant également le recours à un antibiotique d'une autre famille.

Autres médicaments et Leflox PHARMA 5® 500 mg, comprimé pelliculé : Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Ceci car Leflox PHARMA 5® peut affecter le mode d'action d'autres médicaments. De même, certains médicaments peuvent influer sur l'effet de Leflox PHARMA 5®.

En particulier, prévenez votre médecin si vous prenez l'un des médicaments suivants car ils peuvent augmenter le risque que vous présentez des effets indésirables, lorsqu'ils sont pris avec Leflox PHARMA 5% :

- Corticoïdes, parfois appelés stéroïdes, utilisés contre l'inflammation. Vous avez plus de risques de développer une inflammation et/ou une rupture de vos tendons.
 - Warfarine, utilisée pour fluidifier le sang. Vous pouvez présenter plus de risques de saignements. Votre médecin vous fera faire des contrôles sanguins réguliers pour vérifier la qualité de la coagulation de votre sang.
 - Théophylline, utilisée pour les problèmes respiratoires. Vous avez plus de risques de faire une crise d'épilepsie (convulsions) si vous la prenez avec Leflex PHARMA 5®.
 - Médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) - utilisés contre la douleur et l'inflammation, tels que l'aspirine, l'ibuprofène, le fenbufène, le cétoprofène, l'indométabacine. Vous avez plus de risques de faire une crise d'épilepsie (convulsions) s'ils sont pris avec Leflex PHARMA 5®.
 - Ciclosporine, utilisée après les transplantations d'organes. Vous pouvez avoir plus de risques de présenter les effets indésirables de la ciclosporine.
 - Médicaments connus pour pouvoir modifier le rythme cardiaque. Ceci comprend les médicaments utilisés pour les anomalies du rythme cardiaque (antiarrhythmiques), tels que quinididine

ndésirables graves suivants - vous pouvez avoir besoin d'un traitement médical en urgence :

Rare (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 1 000)

- Diarrhée liquide pouvant contenir du sang, éventuellement avec des crampes d'estomac et une température élevée. Elle peut être le signe d'un problème intestinal sévère.

amens, pouvant
souvent affecté

s (hallucinations, pensées (réactions) et de passage à

(agitation), rêves

vée, augmentation des analyses sanguines, atiques et atteinte cutanéeuse avec l'appelée DRESS ou l'urticaria. Voir aussi la

rétion d'eau et à de la rétion inappropriée.

me) ou baisse de

les personnes

sur 10 000) et l'assèchement. Ils peuvent entraîner des bronchopneumopathies.

au vu des données

le syndrome d'oxycyanure. Elles peuvent

et des yeux, urines

Leflox PHARMA 5® 500 mg
Boîte de 5 comprimés
pelliculés



10

FORMULA :

Ascorbic acid (Vitamin C), Zinc sulfate, Sorbitol, Mannitol, Magnesium stearate, Colloidal silica.

	Quantity in mg / 1 tablet	RDI*
Ascorbic acid (Vitamin C)	180 mg	225%
Zinc	15 mg	150 %

*Recommended daily intake

INDICATIONS :

Food supplement based on vitamin C and Zinc for body's immune system support.

PRECAUTIONS OF USE :

Do not exceed the recommended dose.

To be used as part of a balanced and varied diet.

Excessive consumption may produce laxative effects.

Keep out of reach and sight of children.

PRESENTATIONS :

Boxes of 10 and 30 tablets.

DOSAGE :

1 tablet daily for adults.

DIRECTIONS FOR USE :

Oral route

One tablet to swallow with a glass of water.



Food supplement, it is not a medicine.

Close immediately after use.

Store in a cool and dry place



Lot 5 Bachiou, rue 7, lot 10 - Casablanca - Maroc

Qualified person : O. MOTII

weez® C+ZINC

Pour soutenir les défenses immunitaires du corps

Sans sucre
Boîtes de 10 et 30 comprimés

COMPOSITION :

Acide ascorbique (Vitamine C), Sulfate de zinc, Sorbitol, Mannitol, Stéarate de magnésium, Silice colloïdale.

	Quantité en mg / 1 comprimé	AJR*
Acide ascorbique (Vitamine C)	180 mg	225 %
Zinc	15 mg	150 %

*Apport journalier recommandé

INDICATIONS :

Complément alimentaire à base de vitamine C et Zinc pour soutenir les défenses immunitaires du corps.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Ne pas dépasser la dose recommandée.

A utiliser dans le cadre d'une alimentation équilibrée et variée.

Une consomma

Tenir hors de la

LOT N° :

22107
01/24
59,00

UT. AV :

PPC (DH)

PRÉSENTATION

Boîtes de 10 et

POSOLOGIE

1 comprimé pa

MODE ET V

Voie orale.

Comprimé à ava

Vitamine C 180 mg

Zinc 15 mg

weez®
C+ZINC

30 Comprimés



6 111250 430548

medicament.

sage.

et sec.


Lot Bachou, rue 7, lot 10 - Casablanca - Maroc
Pharmacien responsable : O. MOT

720129 05.21