

# 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.



## Déclaration de Maladie

M22- 0058393

☐ Maladie ☒ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2023 Société : 2027

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : 159175

Nom & Prénom : JADOVAL MOHAMED

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : Total des frais engagés : Dhs

## Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation :

Nom et prénom du malade : Age :

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

Nature de la maladie : Brucellose aiguë

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) :

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

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

# 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
26/04/23	CN	198,90		

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet et signature du Pharmacien ou du Remetteur	Date	Montant de la Facture
	26/04/23	253.00
		092035237

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

# AUXILIAIRES MEDICAUX

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

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient														
				Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>													
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>													
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>													
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>													
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DÉTERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE																
	<table border="1"> <tr> <td>H</td> <td>H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td>B</td> <td>B</td> </tr> </table>		H	H	25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B	B	Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H	H															
	25533412	21433552															
	00000000	00000000															
	D	G															
	00000000	00000000															
	35533411	11433553															
	B	B															
	<p>(Création, remont, adjonction)</p> <p>Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>		MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
			DATE DU DEVIS <input type="text"/>														
		DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

وصفة  
ORDONNANCE

le 26/04/2023

Mr Mohamed Jadoul

79.30

① - Leftox 500mg

59.00

1cp/j = 5 jrs

② - Weer Zinc + C

32.60

1cp x 2 j

③ - Muxol Sirop

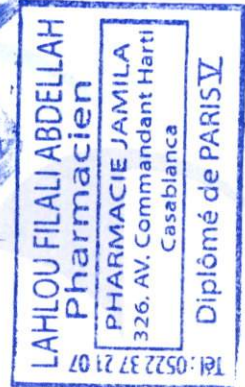
82.10

1cac x 3 j

④ - Eurozol 20mg

253.00

1cp x 2 j = 7 jrs



Dr. ERRAIS MAROUANE  
Médecin Généraliste  
POLYCLINIQUE CNSS INARA II



صحة الضمان  
POLYCLINIQUE ADDAMAN  
VOTRE SANTÉ, NOTRE PRIORITÉ



N° IPP :	955237	N° SEJOUR :	230017148	<b>FACTURE N° 2305004999</b>		DATE D'ENTREE : 26/04/2023		DATE DE SORTIE : 26/04/2023			
ASSURE :				DESTINATAIRE : <b>JADOUAL, Mohamed</b>							
MALADE : JADOUAL, Mohamed											
NOM JEUNE FILLE :											
TIERS PAYANT 1 :											
TIERS PAYANT 2 :				N° IMMAT C.N.S.S :							
REF. PC 1 :				N° D'ADHERENT OU DE MUTUALISTE :							
REF. PC 2 :				N° SE. SOC. ETRANG. :							
NATURE DE PRESTATION		LETTRE CLE	NOMBRE x COEF	PRIX UNITAIRE	TOTAL	TIERS PAYANT 1 % / Dh		TIERS PAYANT 2 % / Dh		PART DU MALADE % / Dh	
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 DR ERRAIS MAROUANE GENERALISTE	TOTAUX :	198.90						198.90
Arrêtée la présente facture à la somme de :		PLAFOND PC :					ACOMPTE:	
CENT QUATRE-VINGT DIX-HUIT DHS ET QUATRE-VINGT DIX CENTIMES		REMISE :	0.00	REGLE :	198.90		AVOIR :	
		RESTE DU:	0.00					
DATE FACTURE : 26/04/2023		ACCIDENT DE TRAVAIL :						
EDITEE LE : 26/04/2023		N° DE POLICE :						
PAR: KAABAD		DATE AT :						
VISA		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						

**Veillez 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<sup>®</sup>, microgranules gastro-résistants en gélule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre EUZOL<sup>®</sup>, microgranules gastro-résistants en gélule ?
3. Comment prendre EUZOL<sup>®</sup>, microgranules gastro-résistants en gélule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver EUZOL<sup>®</sup>, microgranules gastro-résistants en gélule ?
6. Informations supplémentaires

#### **1. QU'EST-CE QU' EUZOL<sup>®</sup>, microgranules gastro-résistants en gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

##### **Classe pharmacothérapeutique**

EUZOL<sup>®</sup> 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<sup>®</sup> en gélule est utilisé chez l'adulte dans le traitement des maladies suivantes :**

##### **EUZOL<sup>®</sup> 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<sup>®</sup> 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<sup>®</sup> 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 récurrence hémorragique d'un ulcère gastro-duodénal.

**EUZOL<sup>®</sup> en gélule est utilisé chez les adolescents âgés de 12 ans et plus dans le traitement des maladies suivantes :**

##### **EUZOL<sup>®</sup> 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<sup>®</sup> 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<sup>®</sup>, microgranules gastro-résistants en gélule ?**

**Ne prenez jamais EUZOL<sup>®</sup>, 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<sup>®</sup>. 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<sup>®</sup> en gélule

- Si vous avez des...
- Si vous avez des...
- Si vous avez des...
- Si vous devez faire...

**EUZOL<sup>®</sup> peut...**  
**EUZOL<sup>®</sup> vous...**

- Vous perdez du p...
- Vous avez des do...
- Vous vomissez de...
- Si vous avez des...

En cas de prescrip...  
devez contacter vo...  
La prise d'un inhibi...  
une période supér...  
hanche, du poig...  
d'ostéoporose ou...  
d'ostéoporose).  
Si vous développez...  
soleil, consultez v...  
traitement par...  
indésirable, comm...

#### **Autres médicaments**

Informez votre mé...  
prendre tout autre...  
EUZOL<sup>®</sup> peut intera...

Vous ne devez pas...  
• Nelfinavir (utilisé...  
Vous devez inform...

- suivants :
- Atazanavir (utilisé...  
• Clopidogrel (utilisé...  
• Kétoconazole, it...

fononiques) ;  
• Erlotinib (utilisé...  
• Citalopram, imip...  
• Diazépam, (utilisé...  
musculaire) ;

• Phénytoïne (utilisé...  
votre médecin se...

microgranules gas...

• Médicaments a...

surveillance par v...

EUZOL<sup>®</sup>, microgran...

• Cilostazol (utilisé...  
jambes lorsque vo...

• Cisapride (utilisé...  
• Digoxine (utilisé...  
• Méthotrexate (m...

cancer), si vous...

temporairement a...

• Tacrolimus (trans...

• Rifampicine (util...

• Milépertuis (Hyp...

Si votre médecin v...

avec EUZOL<sup>®</sup> 20 mg...

devez l'informer d...

**EUZOL<sup>®</sup>, microgran...**  
**boissons**  
Vous pouvez prend...

**Grossesse, allait...**  
Si vous êtes encei...

# Euzol®

Esoméprazole

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  
informez immédiatement votre médecin si :**

vous avez des maux de gorge sans raison et vous avez des problèmes pour avaler,  
des douleurs à l'estomac ou une indigestion,  
des saignements de la nourriture ou du sang,  
des selles noires teintées de sang.

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

Le risque de la pompe à protons tel que l'ésoméprazole, en particulier sur  
une durée de 1 an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la  
colonne vertébrale ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez  
si vous prenez des corticostéroïdes (qui peuvent augmenter le risque

de complications cutanées, en particulier au niveau des zones exposées au  
soleil. Informez votre médecin dès que possible, car vous devrez peut-être arrêter votre  
traitement. N'oubliez pas de mentionner également tout autre effet  
indésirable ou douleur dans vos articulations.

## Contenants et EUZOL

Le médecin ou phar  
maceutique  
indiquera sur le fond  
comment prendre EUZOL  
dans le traite  
ment de votre méd

Le médecin ou phar  
maceutique  
indiquera sur le fond  
comment prendre EUZOL  
dans le traite  
ment de votre méd

Le médecin ou phar  
maceutique  
indiquera sur le fond  
comment prendre EUZOL  
dans le traite  
ment de votre méd

Le médecin ou phar  
maceutique  
indiquera sur le fond  
comment prendre EUZOL  
dans le traite  
ment de votre méd

Le médecin ou phar  
maceutique  
indiquera sur le fond  
comment prendre EUZOL  
dans le traite  
ment de votre méd

Le médecin ou phar  
maceutique  
indiquera sur le fond  
comment prendre EUZOL  
dans le traite  
ment de votre méd

Le médecin ou phar  
maceutique  
indiquera sur le fond  
comment prendre EUZOL  
dans le traite  
ment de votre méd

Le médecin ou phar  
maceutique  
indiquera sur le fond  
comment prendre EUZOL  
dans le traite  
ment de votre méd

Le médecin ou phar  
maceutique  
indiquera sur le fond  
comment prendre EUZOL  
dans le traite  
ment de votre méd

Le médecin ou phar  
maceutique  
indiquera sur le fond  
comment prendre EUZOL  
dans le traite  
ment de votre méd

Le médecin ou phar  
maceutique  
indiquera sur le fond  
comment prendre EUZOL  
dans le traite  
ment de votre méd

Le médecin ou phar  
maceutique  
indiquera sur le fond  
comment prendre EUZOL  
dans le traite  
ment de votre méd

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

Euzol® 20mg  
14 Gélules



6 118000 095354

si vous prenez de la phénytoïne, une surveillance par  
un médecin est nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration d'EUZOL®.  
Si vous êtes gastro-résistant en gélule ;

Si vous prenez des anticoagulants pour fluidifier le sang tel que la warfarine ; une  
surveillance médicale est nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration  
des gastro-résistants en gélule ;

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

Si vous prenez en cas d'indigestion ou de brûlures d'estomac),  
(pour des problèmes cardiaques) ;

Si le médicament est utilisé en chimiothérapie à forte dose dans le traitement du  
cancer, prenez une forte dose de méthotrexate, votre médecin peut  
arrêter votre traitement par EUZOL® ;

Si vous avez une transplantation d'organes) ;

Si le médicament est utilisé pour le traitement de la tuberculose) ;

Si vous avez un ulcère perforant (utilisé pour traiter la dépression).

Si vous prescrivez les antibiotiques suivants : amoxicilline et clarithromycine  
en gélule pour le traitement d'un ulcère à *Helicobacter pylori*, vous  
devez prendre tous les autres médicaments que vous prenez.

**Microgranules gastro-résistants en gélule avec des aliments et des**

Prenez vos gélules avec de la nourriture ou à jeun.

**Contraception et fertilité**

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une  
grossesse, consultez votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce

Le médecin dira si vous pouvez prendre EUZOL® pendant cette période.

L'ésoméprazole passe dans le lait maternel ; en conséquence, vous ne devez  
pas allaiter lorsque vous prenez EUZOL®.

**Conduite de véhicules et utilisation de machines**

EUZOL® n'est susceptible d'entraîner des effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et  
à utiliser des machines. Cependant, des effets secondaires tels que des étourdissements et  
des maux de tête peuvent survenir peu fréquemment ou rarement. Si vous êtes affectés

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

**EUZOL®, microgranules gastro-résistants**

Son utilisation est déconseillée chez les patients atteints d'une maladie héréditaire rare (maladie héréditaire rare). Si votre médecin vous a prescrit des  
sucres, 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 à jeun, vous devez l'informez si les symptômes

## 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'estomac, la dose recommandée est de 40 mg d'EUZOL® une fois par jour pendant  
4 semaines.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

يجب تفريق الجرعات بفترات منتظمة.

#### مدة العلاج

مدة العلاج لا يجب أن تتجاوز 8 إلى 10 أيام بدون استشارة الطبيب.

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

استشر الطبيب أو الصيدلي على الفور.

إذا نسيت أخذ جرعة من موكسول 0.3% محلول للشرب:

لا تتناول جرعة مضاعفة لتعويض الجرعة التي فاتتك.

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

#### 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 تصيب أقل من شخص 1 من كل 10 أشخاص وأكثر من شخص 1 من كل 100 شخص:

• الغثيان.

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

• القيء، والإسهال، وعسر الهضم، وآلام البطن.

من المستحسن في هذه الحالة تقليل الجرعة.

أعراض نادرة: قد تصيب أقل من شخص 1 من كل 1000 شخص، وأكثر من شخص 1 من كل 10,000 شخص:

• الحساسية المفرطة.

• الطفح الجلدي والشرى.

أعراض غير معروفة التردد: لا يمكن تقديرها من البيانات المتاحة

• التفاعلات التأقية بما في ذلك الصدمة التأقية، الوذمة الوعائية (التورم السريع للجلد، الأنسجة تحت الجلد، الغشاء المخاطي أو الأنسجة تحت المخاطية) والحكة.

• حساسية شديدة على مستوى الجلد (بما في ذلك الحماشي عديدة الأشكال، متلازمة ستيفنز جونسون/ متلازمة ليل، والبتور الطفيلية الحادة المعممة).

في هذه الحالة، يرجى التوقف عن أخذ العلاج.

• الصداع و الدوخة.

#### الإبلاغ عن الأعراض الجانبية

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

#### 5. كيف تحفظ موكسول 0.3% محلول للشرب؟

يحفظ بعيداً عن مرأى ومتناول الأطفال.

لا تستخدم الدواء بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المشار إليه على الزجاجة.

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

لا تتخلص من الأدوية في مجاري الصرف الصحي أو مع النفايات المنزلية.

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

#### 6. معلومات إضافية

هذه تركيبة موكسول 0.3% محلول للشرب؟

التركيب النوعي والكمي للمادة الفعالة:

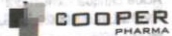
كلوهيدرات الأمبروكسول..... 0.300 غرام

الكمية الموافقة من قاعدة الأمبروكسول..... 0.273 غرام

التركيب النوعي للسواغ:

الجليسرول، سوربيتول 70% (غير قابل للتبلور)، بيشيل باراهيدروكسي بنزوات، بروبيل باراهيدروكسي بنزوات، نكهة الموز، حامض مونوهيدرات الستريك، ماء نقي.

إسم وعنوان الموزع المعتمد في المغرب:



رقم 41، شارع محمد الديوري، 20110 - الدار البيضاء

آخر تاريخ تمت فيه مراجعة النشرة: شتنبر 2011.

شروط وصف وتسليم الدواء:

لا يستوجب هذا الدواء أي وصفة طبية.

# موكسول 0.3% محلول للشرب

زجاجة فئة 125 ملل و 250 ملل

كلوريدات الأمونيوم

يرجى قراءة هذه النشرة بتمعن قبل تناول هذا الدواء لأنها تضم معلومات مهمة عن علاج.  
إحرص دائماً على أخذ هذا الدواء طبقاً للتعليمات المدرجة في هذه النشرة، أو تبعاً لوصفة الطبيب أو الصيدلاني.  
احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج إلى قراءتها مجدداً.  
تحدث إلى الصيدلي للحصول على أي نصيحة أو معلومات إضافية.  
إذا أحسست بأي أعراض جانبية، أو إذا لاحظت أي أعراض جانبية غير مدرجة في هذه النشرة، فراجع طبيبك أو الصيدلي.  
وتأكد من زيارة الطبيب ما لم تشعر بتحسن أو إذا ساءت حالتك بعد 8 إلى 10 أيام من العلاج.

محتوي هذه النشرة:

1. ما هو موكسول 0.3%، محلول للشرب وما هي دواعي استخدامه؟
2. ما الذي تحتاج إلى معرفته قبل استخدام موكسول 0.3%، محلول للشرب؟
3. ما هي طريقة استعمال موكسول 0.3%، محلول للشرب؟
4. ما هي الأعراض الجانبية المحتملة؟
5. كيف تحفظ موكسول 0.3%، محلول للشرب؟
6. معلومات إضافية.

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

الصف الصيدلاني للعلاج: مذيبيات المخاط، التصنيف الكيميائي العلاجي التشخيصي (ATC) R05CB06.

علاج اضطرابات إفرازات الشعب الهوائية عند الكبار والأطفال ابتداءً من عمر سنتين، خصوصاً أثناء التعرض لالتهابات أو نوبات حادة مثل التهاب الشعب والرئة المزمن.

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

2. ما الذي تحتاج

لا تتناول أبداً موكسول

• إذا كنت تعاني

• لا تقم بإعطاء

إذا ساءت حالتك أو شكوك

يرجى توخي الحذر

سجلت بعض التفاعلات

أو الأنف والعيون

أخبر طبيبك قبل البدء

بأنصح بعدم تناول

الاضطرابات الدوائية

أخبر طبيبك أو الصيدلي

الحمل والرضاعة

يستحسن تجنب استخدام

إذا اكتشفت أنك حامل

وبصفة عامة، يرجى

يحتوي موكسول 0.3%

السوربيتول من مص

(اضطراب خلقي نادر)

قد يسبب السوربيتول

يحتوي هذا الدواء

3. ما هي طريقة

إحرص دائماً على أخذ

الجرعة

عند البالغين:

الجرعة المعتادة هي:

عند الأطفال:

أكثر من 5 سنوات: 2 مل

من 2 إلى 5 سنوات: 1 مل

طريقة الاستعمال

عن طريق الفم.

وليرة الاستعمال

PPV (DH) :

LOT N° :

UT. AV. :

32,60

**MUXOL®** Ambroxol

Solution buvable - 250 ml



6 118000 080572

بدون سكر

لقسم 6.

لأغشية المخاطية في الفم أو الحلق

تلك يعوم تحمل التركيب الوراثي

تظهر في وقت متأخر.

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<sup>®</sup> 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<sup>®</sup> 500 mg, comprimé pelliculé ?

### Ne prenez jamais Leflox PHARMA 5<sup>®</sup> 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<sup>®</sup> si :

- Vous avez 60 ans ou plus.
- Vous prenez des corticostéroïdes, parfois appelés stéroïdes (voir rubrique «Autres médicaments et Leflox PHARMA 5<sup>®</sup>»).
- 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

hydroquinone, doxycycline, hydralazine, 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<sup>®</sup> 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 sucralfate (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 sucralfate».

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

**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<sup>®</sup> 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<sup>®</sup> 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<sup>®</sup>, 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 de ces 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 hématomes et aux saignements du fait d'une diminution du nombre de plaquettes sanguines (thrombopénie).

# Leflox PHARMA 5<sup>®</sup>

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

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

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

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

Leflox PHARMA 5<sup>®</sup> 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 chatouillements, 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 discuterez 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<sup>®</sup> 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<sup>®</sup> peut affecter le mode d'action d'autres médicaments. De même, certains médicaments peuvent influencer sur l'effet de Leflox PHARMA 5<sup>®</sup>.

**En particulier, prévenez votre médecin si vous prenez l'un des médicaments suivants car ils peuvent augmenter le risque que vous présentiez des effets indésirables, lorsqu'ils sont pris avec Leflox PHARMA 5<sup>®</sup> :**

- 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 Leflox PHARMA 5<sup>®</sup>.
- Médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) - utilisés contre la douleur et l'inflammation, tels que l'aspirine, l'ibuprofène, le fenbupène, le kétoprofène, l'indométacine. Vous avez plus de risques de faire une crise d'épilepsie (convulsions) s'ils sont pris avec Leflox PHARMA 5<sup>®</sup>.
- 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 (arythmiques) tels que la quinidine

indésirables 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.

• Douleur et inflammation entraînant une rupture. Le

• Crises d'épilepsie (con

• Impressions visuelles (paranoïa), modification psychotiques) avec un l'acte.

• Sensation de dépression anormale ou cauchem

• Éruption généralisée des taux d'enzymes h (éosinophilie), élargiss

d'autres organes d'éosinophilie et sympt

syndrome d'hypersensibilité 2.

• Syndrome associ

faibles taux de st

d'hormone antidiur

• Baisse du taux de

taux de sucre d'hypoglycémique), diabétiques.

**Très rare (peut tou**

• Brûlures, picotem

être les signes de c

**Inconnu (fréquence disponibles)**

• Éruptions cutanées graves, incluant le syndrome de Stevens-Johnson et la nécrolyse épidermique toxique. Elles peuvent se présenter sur le buste sous la forme de taches rougeâtres en

forme de cible ou de plaques circulaires comportant souvent des cloques en leur centre, décollement de la peau, ulcérations de la

bouche, de la gorge, du nez, des organes génitaux et des yeux, et

peuvent être précédées de fièvre et de symptômes pseudo-grippaux. Voir aussi la rubrique 2.

• Perte d'appétit, jaunissement de la peau et des yeux, urines foncées, démangeaisons au scrotum, écoulement abdominal. Ce sont

LOT : 5741  
PER : 12-25  
P.P.V : 79 DH 30

Leflox PHARMA 5<sup>®</sup> 500 mg  
Boîte de 5 comprimés pelliculés



6 118000 095439

aments, pouvant s souvent affecté.

s (hallucinations, ensembles (réactions is et de passage à

(agitation), rêves

vée, augmentation analyses sanguines atiques et atteinte camentouse avec appelée DRESS ou Voir aussi la

ération d'eau et à de rétion inappropriée

(mie) ou baisse du n coma (coma les personnes

sur 10 000)

issement. Ils peuvent ropathie.

au vu des données

# WeeZ<sup>®</sup> C+ZINC

Immune support

Sugar free

Boxes of 10 and 30 tablets

## 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

**MC PHARMA**  
Laboratoire pharmaceutique

Lot 8 Achikou, rue 7, lot 10 - Casablanca - Maroc  
Qualified person : O. MOTII

# Weez<sup>®</sup> 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 consommation excessive peut entraîner des effets secondaires.

Tenir hors de la portée des enfants.

## PRÉSENTATION :

Boîtes de 10 et 30 comprimés.

## POSOLOGIE :

1 comprimé par jour.

## MODE D'EMPLOI :

Voie orale.

Comprimé à avaler avec de l'eau.

LOT N° :

UT. AV :

PPC (DH) :

22107  
01/24  
59,00



est un médicament.

à usage.

et sec.

MC PHARMA

Lot Bachkou, rue 7, lot 10 - Casablanca - Maroc  
Pharmacien responsable : O. MOTIL