

## 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

- 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'I  
Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



**MUPRAS**  
Mutuelle de Prévoyance  
& d'Actions Sociales  
de Royal Air Maroc

**Déclaration de Maladie**  
**M23-009732**

☒ **Maladie**

☐ **Dentaire**


☐ **Optique**

☐ **Autres**

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : ..... 1931 ..... Société : ..... RAM .....  
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : ..... 159486 .....  
Nom & Prénom : .....  
Date de naissance : .....  
Adresse : .....  
Tél. : ..... 606882236 ..... 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 : .....

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) : .....

### VOLET ADHERENT

Déclaration de maladie **M23-0009732**

Remplissez ce volet, découpez le et conservez le.  
Il sera nécessaire de le présenter pour toute réclamation ultérieure.

Coupon à conserver par l'adhérent(e).

Matricule : .....

Nom de l'adhérent(e) : .....

Total des frais engagés : .....

Date de dépôt : .....



# 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.



**MUPRAS**  
Mutuelle de Prévoyance  
& d'Actions Sociales  
de Royal Air Maroc

**Déclaration de Maladie**  
N° P19- 052178

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1931 Société : RAM

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : BOUTDIA ABDELKADER

Date de naissance : 30/06/1952

Adresse : 22 FHAM 2 MOHAMMEDIA

Tél. : 0666882236 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 1.0 / 01 / 2010

Nom et prénom du malade : H. Boutdia Abdelkader Age :

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

Nature de la maladie : Nerveux

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

- 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.

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



# 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
11.04.2023		1	350.00	
18.04.2023		1	1000.00	

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	18/04/23	989.20

## ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	12/04/2023	IRM Lambaie	2400.00

## AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

## Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan 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	<b>DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE</b> <table border="1"> <tr> <td colspan="2">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 colspan="2">B</td> </tr> </table>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
H																		
25533412	21433552																	
00000000	00000000																	
D	G																	
00000000	00000000																	
35533411	11433553																	
B																		
	<b>[Création, remont, adjonction]</b> Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			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

**MR. BOUJDOUN ABDELKADER**

**Au total :**

- Pas de signes de canal lombaire constitutionnellement étroit (mensurations canalaies vérifiées sur le complément TDM).
- A l'étage L4-L5 : aspect de discopathie dégénérative protrusive compliquée d'une hernie protrusive médiane responsable, en association avec une arthrose zygapophysaire bilatérale, d'un rétrécissement canalaire secondaire sévère avec mise à l'étroit des racines nerveuses intra-canalaies en regard et d'un rétrécissement dégénératif foramina bilatéral, modéré à droite et débutant à gauche.
- Pas de remaniement inflammatoire notable au niveau des plateaux vertébraux.

**DR. HABCHAQUI SANAA**



**RADIOLOGIE ANOUAL 111**  
Oncologie & Diagnostic du Maroc  
Dr. Sanaa HABCHAQUI  
Médecin Radiologue

**RADIOLOGIE ANOUAL**  
Oncologie & Diagnostic du Maroc  
Dr. Hamza FARAJ  
RADIOLOGUE



Casablanca, le 12 Avril 2023

**DR CHAFIQ AZIZ**

**MR. BOUJDOUN ABDELKADER**

## COMPTE RENDU

### IRM DU RACHIS LOMBAIRE

#### Indication :

Bilan de lombosciatalgie bilatérale avec claudications intermittentes.

#### Technique :

- Séquences sagittale T1, sagittale T2, axiale T2, coronale Stir.
- Complément TDM.

#### Résultat :

- Rectitude du rachis cervical dans le plan sagittal.
- Respect de la courbure rachidienne lombaire dans le plan coronal.
- La hauteur des corps vertébraux est respectée.
- Le cône médullaire est situé à hauteur de D12-L1 d'aspect normal.
- Pas de signes de canal lombaire constitutionnellement étroit avec un diamètre antéro-postérieur mesuré sur le complément TDM à L1 : 15mm L2 : 16mm L3 : 14mm L4 : 15mm L5 : 17.5mm.
- Hyposignal T2 dégénératif du disque intervertébral aux étages L4-L5 et L5-S1 classés (PFirmann 3).
- **A l'étage L3-L4** : Respect de la morphologie du disque intervertébral. Pas de signe d'arthrose zygapophysaire. Pas de saillie discale focale ni signes de conflit disco-radulaire.
- **A l'étage L4-L5** : débord discal global marqué compliquée d'une hernie protrusive médiane associée à une arthrose zygapophysaire bilatérale modérée. L'ensemble est responsable d'un rétrécissement canalaire secondaire sévère (Schisas C) avec mise à l'étroit des racines nerveuses intra-canales et d'un rétrécissement dégénératif foraminaux bilatéral modéré à droite et débutant à gauche.
- **A l'étage L5-S1** : débord discal global débutant sans retentissement foraminaux ni canalaire secondaire. Pas de signes d'arthrose zygapophysaire.
- Pas de remaniement inflammatoire notable au niveau des plateaux vertébraux ni les articulations sacro-iliaques.

.../...

**Docteur Aziz CHAFIQ**

**NEUROCHIRURGIEN**

Chirurgie du Système Nerveux Central  
et de la Colonne Vertébrale

Diplômé de la Faculté de Médecine de Paris

Ex. Chirurgien au C.H.U. de Bicêtre (PARIS)

**Sur Rendez-vous**

**الدكتور عزيز شفيق**

اختصاصي في جراحة الدماغ  
و الجهاز العصبي و العمود الفقري

خريج كلية الطب بباريس

جراح سابقا بالمستشفى الجامعي بيستر (باريس)

**بالموعد**

Casablanca, le

الدار البيضاء، في

18 04 2023

PHARMACIE AL FATH  
BERRADJ  
586, Bd. Oued El Mahajda Hassan I  
El Alia - Mohammadia - Tel : 05 23 28 09 71

Boj Joran  
ABR KAL  
Dine - Ojmes

188001/

x2

Piaschidone 300

1) le mal.

109.202/

x2

goprex 20

1) up x 2 ant el

2880 3/

x6

V. 'ten ent

1) p x 3/

3200 x 6/

Dine - Ojmes

Dulosten

1) 2 y x 2 y 2/200

51، شارع رحال المسكينى - إقامة الصفه - رقم 19 - الدار البيضاء

51, Bd. Rahal El Meskini - Résidence ESSAFA - N° 19 - CASABLANCA

الهاتف : 05 22 54 02 60 - 05 22 54 02 60

989.20

Dr. Aziz CHAFIQ  
Neurochirurgien  
51, Bd. Rahal El Meskini - Résidence ESSAFA - N° 19 - CASABLANCA  
Téléphone : 05 22 54 02 60 - 05 22 54 02 60



# PIASCLEDINE® 300mg, gélule

Insaponifiables d'avocat et de soja

**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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.

## Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que PIASCLEDINE 300 mg, gélule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
3. Comment prendre PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

### 1. QU'EST-CE QUE PIASCLEDINE 300 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament contient une substance active extraite d'huiles d'avocat et de soja.

Ce médicament agit sur les articulations (il appartient au groupe de médicaments appelés autres agents anti-inflammatoires et antirhumatismaux, non stéroïdiens).

Ce médicament agit également sur les gencives.

Ce médicament est indiqué en traitement symptomatique (douleur et gêne fonctionnelle) à

## 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.

- Régurgitations qui peuvent être évitées en prenant la gélule au milieu du repas.
- Rares réactions allergiques.
- Exceptionnelles atteintes hépatiques avec modification du bilan hépatique.
- Diarrhées et douleurs de l'estomac.

### Déclaration

Si vous ressentez un effet indésirable, parlez-en à votre infirmier/ère. Cette notice contribue à votre sécurité du

**PIASCLEDINE® 300MG**  
**Boîte de 30 gélules.**  
Distribué par Sothema-Bouskoura  
**PPV : 188,00 DHS**



## 5. COMMENT CONSERVER PIASCLEDINE 300 mg,



us  
la





# PIASCLEDINE® 300 mg, gélule

Insaponifiables d'avocat et de soja

**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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.

## Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que PIASCLEDINE 300 mg, gélule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
3. Comment prendre PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

### 1. QU'EST-CE QUE PIASCLEDINE 300 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament contient une substance active extraite d'huiles d'avocat et de soja.

Ce médicament agit sur les articulations (il appartient au groupe de médicaments appelés autres agents anti-inflammatoires et antirhumatismaux, non stéroïdiens).

Ce médicament agit également sur les gencives.

Ce médicament est indiqué en traitement symptomatique (douleur et gêne fonctionnelle) à

## 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.

- Régurgitations qui peuvent être évitées en prenant la gélule au milieu du repas.
- Rares réactions allergiques.
- Exceptionnelles atteintes hépatiques avec modification du bilan hépatique.
- Diarrhées et douleurs de l'estomac.

### Déclaration

Si vous ressentez un effet indésirable, parlez-en à votre infirmier/ère. Cette notice contribue à votre sécurité du

**PIASCLEDINE® 300MG**  
**Boîte de 30 gélules.**  
Distribué par Sothema-Bouskoura  
**PPV : 188,00 DHS**



## 5. COMMENT CONSERVER PIASCLEDINE 300 mg,





contraceptifs oraux.  
 ment ou en dehors des repas.  
 s recommandée.  
**ou thérapies alternatives :**  
 ou l'allaitement, sauf avis contraire.  
 méthode contraceptive efficace.  
 ou planifiez une grossesse, dem  
 ment.  
**utiliser des machines :**  
 a somnolence et une diminution  
 complexes, ni vous engager dans q  
 si ce médicament affecte votre  
 vomissements, flatulences, diarrhée, nausées, ballonnements.  
 rémités.  
 che.  
 ires, douleurs dorsales, douleurs dans les membres.  
**à 1 personne sur 100) :**  
 le de sucre dans le sang, taux élevé de sucre dans le sang.  
 dépression, agitation, humeur changeante, difficulté à trouver les  
 prises de panique, apathie, agression, exaltation, altération de la  
 er, augmentation de la libido, problèmes de fonctionnement sexuel  
 asme, éjaculation retardée.  
 es anormaux, troubles de la vision y compris rétrécissement du  
 saccadés, diminution des réflexes, hyperactivité, vertiges en  
 goût, sensation de brûlure, tremblements lors des mouvements,  
 naissance, syncope, sensibilité au bruit augmentée, sensation de  
 ires, faiblesse oculaire, yeux larmoyants, irritation des yeux.  
 tion du rythme cardiaque, diminution de la pression sanguine,  
 modifications des battements du cœur, insuffisance cardiaque.  
 exactement les indications de ve  
 oute.  
 dans votre cas.  
**fréquence d'administration et d**  
 ales, épilepsie ou Trouble Anxi  
 cin.  
 re état, est comprise entre 150 m  
 PREX deux fois ou trois fois par  
 matin et une fois le soir, environ  
 a médicament une fois le matin,  
 st trop fort ou trop faible, consul  
 devez prendre GAPREX normal  
 se et/ou une dose différente er  
 ors des repas.  
 médecin vous dise d'arrêter.  
 ge :  
 riez dû :  
 ou vous rendre au service des  
 X avec vous. Vous pouvez r  
 s de GAPREX que vous n'auriez  
 eurs doses :  
 e façon régulière aux mêmes  
 que vous vous en rendez comp  
 e cas, prenez simplement la c  
 ser la dose que vous avez oute  
**le sevrage :**  
 e médecin vous le demande. S  
 dant 1 semaine minimum.  
 me par ce médicament, vous c  
 ts comprennent des troubles d  
 ; diarrhées, des symptômes  
 douleur, de la transpiration et  
 ou de façon plus sévère lorsqu  
 s de la gélule:  
 dioxyde de Titane (E 171)  
 Titane (E 171), oxyde de fer (E172)  
**AMM au Maroc :**  
**NTUELS ?**  
 ut provoquer des effets indé  
**sonne sur 10) :**  
**sonne sur 10) :**  
 n, diminution de la libido, irrita  
 moire, perte de mémoire, tren  
 sédation, léthargie, insomnie  
 ce a été révisée :  
 rance :  
 nnels de santé :

# GAPREX® 25 mg, 75 mg et 150 mg

Boîtes de 10, 30 et 60 gélules

Prégabaline,

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, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il peut 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 à votre pharmacien.

## Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que GAPREX® et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre GAPREX® ?
3. Comment prendre GAPREX® ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver GAPREX® ?
6. Informations supplémentaires.

## 1. QU'EST-CE QUE GAPREX® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

### Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

GAPREX appartient à une classe de médicaments utilisés pour traiter l'épilepsie, les neuropathiques et le Trouble Anxieux Généralisé (TAG) chez l'adulte (Code ATC: N03AX16).

### Indications thérapeutiques :

**Douleurs neuropathiques :** GAPREX est indiqué dans le traitement des douleurs neuropathiques périphériques et centrales chez l'adulte.

**Epilepsie :** GAPREX est indiqué chez l'adulte en association dans le traitement des crises épileptiques partielles avec ou sans généralisation secondaire.

**Trouble Anxieux Généralisé :** GAPREX est indiqué dans le traitement du Trouble Anxieux Généralisé (TAG) chez l'adulte.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE GAPREX ?

### Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

#### Contre-indications :

#### Ne prenez jamais GAPREX :

Si vous êtes allergique à la prégabaline ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

#### Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

#### Faites attention avec GAPREX :

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

Quelques patients prenant GAPREX ont fait état de symptômes évocateurs d'une réaction allergique : s'agissait d'un gonflement du visage, des lèvres, de la langue et de la gorge ainsi que d'un rash diffus. Contactez immédiatement votre médecin si vous présentez l'une de ces réactions.

GAPREX a été associé à des étourdissements et de la somnolence, pouvant augmenter le risque de blessures accidentelles (chutes) chez les patients âgés. Vous devez par conséquent être prudent et faire attention à ce que vous soyez habitué aux éventuels effets que le médicament pourrait produire.

Ce médicament peut faire apparaître une vision trouble ou une perte de la vue ou d'autres modifications de la vue, la plupart desquelles étant transitoires. Informez immédiatement votre médecin si vous remarquez une quelconque modification de votre vision.

Une adaptation des médicaments utilisés en cas de diabète peut être nécessaire chez certains patients diabétiques qui ont pris du poids lors d'un traitement sous prégabaline.

Certains effets indésirables peuvent être plus fréquents, notamment la somnolence, car les patients présentant une lésion de la moelle épinière peuvent recevoir d'autres médicaments, destinés à traiter la douleur ou la spasticité, qui ont des effets indésirables similaires à ceux de la prégabaline, dont la sévérité peut être augmentée lorsque ces traitements sont pris en même temps.

Des cas d'insuffisance cardiaque ont été rapportés chez certains patients prenant ce médicament. Avant de prendre ce médicament, vous devez informer votre médecin si vous avez déjà eu des maladies cardiaques dans le passé.

Des cas d'insuffisance rénale ont été rapportés chez certains patients prenant du GAPREX. Si vous prenez votre traitement par ce médicament, vous observez une diminution de votre miction, vous devez informer votre médecin car l'arrêt de votre traitement peut améliorer ces troubles.

Un petit nombre de personnes traitées avec des antiepileptiques tels que GAPREX ont eu des idées autodestructrices ou suicidaires. Si de telles pensées venaient à apparaître, à tout moment, contactez immédiatement votre médecin.

Des problèmes gastro-intestinaux peuvent apparaître (p.ex. constipation, transit intestinal ralenti, paralysé) lorsque GAPREX est utilisé avec d'autres médicaments pouvant entraîner une constipation (certains médicaments contre la douleur). Informez votre médecin si vous remarquez une constipation, en particulier si vous êtes sujet à ce problème.

#### Enfants « et adolescents »

La sécurité d'emploi et l'efficacité chez les enfants et les adolescents (moins de 18 ans) n'a pas été évaluée.

La prégabaline ne doit donc pas être utilisée chez les enfants.

#### Interactions avec d'autres médicaments :

#### Prise d'autres médicaments :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez d'autres médicaments.

GAPREX et d'autres médicaments peuvent avoir des effets indésirables communs, ce médicament peut augmenter les effets indésirables de certains médicaments, y compris l'insuffisance rénale, la somnolence et de la diminution de la concentration. Les médicaments contenant :  
- de l'oxycodone (utilisé pour traiter la douleur),  
- du lorazépam (utilisé pour traiter l'anxiété),  
- de l'alcool.

LOT 224652

EXP 10/25

PPV 109DH20

pourriez prendre

igit d'une interaction indésirable observée lors des études cliniques. GAPREX est pris



GAPREX peut être pris en même temps que les comprimés, nausées, ballonnements.

#### Interactions avec les aliments et les boissons :

Les gélules de GAPREX peuvent être prises au moment de la prise simultanée de GAPREX et d'alcool n'est pas recommandée.

#### Interactions avec les produits de phytothérapie :

Sans objet.

#### Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

GAPREX ne doit pas être pris pendant la grossesse.

Les femmes en âge de procréer doivent utiliser une méthode sûre de contraception.

ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte, consultez votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

#### Sportifs :

Sans objet.

#### Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines :

GAPREX peut entraîner des étourdissements, de la fatigue, des réflexes, hyperactivité, vertiges en Vous ne devez ni conduire, ni utiliser des machines ou des véhicules pendant la prise de ce médicament. Les effets secondaires suivants peuvent survenir : augmentation du rythme cardiaque, sensation de palpitations, augmentation du rythme cardiaque, sensation de palpitations, augmentation du rythme cardiaque, sensation de palpitations.

#### Mentions relatives aux excipients à effet notoire :

Sans objet.

### 3. COMMENT PRENDRE GAPREX® ?

#### Instruction pour un bon usage :

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant les instructions de votre médecin ou pharmacien en cas de prise par la bouche.

Votre médecin déterminera la posologie qui convient à votre situation.

#### Posologie, mode et/ou voie(s) d'administration, effets secondaires y compris douleurs articulaires :

##### Posologie

#### Douleurs neuropathiques périphériques et centrales :

Prenez le nombre de gélules prescrit par votre médecin.

La dose habituelle, qui a été adaptée à vous et à votre situation.

Votre médecin vous dira si vous devez prendre GAPREX à jeun ou après un repas.

Prenez le médicament une fois par jour, à la même heure, avec ou sans nourriture.

Si vous avez l'impression que l'effet de GAPREX est insuffisant, consultez votre médecin.

Si vous êtes un patient âgé (de plus de 65 ans), votre médecin peut vous prescrire une dose plus faible.

maladie des reins.

Votre médecin peut vous prescrire un horaire de prise.

#### Mode d'administration

Voie orale.

Avez la gélule entière avec de l'eau.

Ce médicament peut être pris au moment de la prise d'un autre médicament.

#### Durée du traitement

Continuez à prendre GAPREX jusqu'à ce que votre médecin vous le dise.

#### Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de GAPREX, que vous n'avez pas dû, contactez votre médecin.

Vous devez immédiatement contacter votre médecin ou votre pharmacien. Prenez votre boîte de gélules de GAPREX avec vous.

confusion, agitation ou nervosité si vous avez pris plus de la dose recommandée.

#### Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs prises :

Si vous oubliez de prendre GAPREX :

Il est important de prendre vos gélules de GAPREX à l'heure prescrite.

vous avez oublié de prendre une dose, prenez-la dès que vous vous en souvenez.

soit le moment de prendre la dose suivante. Dans tous les cas, ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

#### Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :

#### Si vous arrêtez de prendre GAPREX :

N'arrêtez pas votre traitement par GAPREX sauf si votre médecin vous le conseille.

Après l'arrêt doit s'effectuer de façon progressive pendant une période de 2 à 4 semaines.

Après l'arrêt d'un traitement de façon progressive pendant une période de 2 à 4 semaines.

pouvez ressentir certains effets indésirables. Ces effets sont : maux de tête, des nausées, une sensation d'anxiété, des convulsions, de la nervosité, de la dépression, de la fatigue.

Ces symptômes peuvent apparaître plus fréquemment si vous avez pris le médicament pendant une période prolongée.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament ou à votre pharmacien.

### 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES DE GAPREX ?

#### Description des effets indésirables

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer certains effets indésirables.

Il survient pas systématiquement chez tout le monde.

#### Très fréquents (susceptibles d'affecter plus d'1 patient sur 10) :

Étourdissements.

Somnolence.

Maux de tête.

#### Fréquents (susceptibles d'affecter jusqu'à 1 patient sur 10) :

Augmentation de l'appétit.

Sensation d'euphorie, état confusionnel, désorientation.

Troubles de l'attention, maladresse, troubles de la parole, sensation de picotement, engourdissement.

anormales.

Vision floue, vision double.

Vertiges, troubles de l'équilibre, chutes.

dans les membres.

noyants, irritation des yeux.

diminution de la pression sanguine,

cœur, insuffisance cardiaque.

devient rouge et commence à

donner un avis médical.

la somnolence, car les patients

médicaments, destinés à traiter par

différents à ceux de la prégabaline et

à la même dose.

consultez votre médecin ou votre pharmacien.

dans cette notice.

expiration fait référence au dernier

« ménagères ».

ne l'utilisez plus. Ces mesures

# GAPREX® 25 mg, 75 mg et 150 mg

Boîtes de 10, 30 et 60 gélules

Prégabaline

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, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. 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 à votre pharmacien.

## Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que GAPREX® et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre GAPREX® ?
3. Comment prendre GAPREX® ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver GAPREX® ?
6. Informations supplémentaires.

## 1. QU'EST-CE QUE GAPREX® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

### Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

GAPREX appartient à une classe de médicaments utilisés pour traiter l'épilepsie, les neuropathiques et le Trouble Anxieux Généralisé (TAG) chez l'adulte (Code ATC: N03AX16).

### Indications thérapeutiques :

**Douleurs neuropathiques :** GAPREX est indiqué dans le traitement des douleurs neuropathiques périphériques et centrales chez l'adulte.

**Epilepsie :** GAPREX est indiqué chez l'adulte en association dans le traitement des crises épileptiques partielles avec ou sans généralisation secondaire.

**Trouble Anxieux Généralisé :** GAPREX est indiqué dans le traitement du Trouble Anxieux Généralisé (TAG) chez l'adulte.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE GAPREX ?

### Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

#### Contre-indications :

#### Ne prenez jamais GAPREX :

Si vous êtes allergique à la prégabaline ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

#### Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

#### Faites attention avec GAPREX :

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

Quelques patients prenant GAPREX ont fait état de symptômes évocateurs d'une réaction allergique s'agissant d'un gonflement du visage, des lèvres, de la langue et de la gorge ainsi que d'un rash diffus. Contactez immédiatement votre médecin si vous présentez l'une de ces réactions.

GAPREX a été associé à des étourdissements et de la somnolence, pouvant augmenter la survenue de blessures accidentelles (chutes) chez les patients âgés. Vous devez par conséquent être prudent lorsque vous êtes habitué aux éventuels effets que le médicament pourrait produire.

Ce médicament peut faire apparaître une vision trouble ou une perte de la vue ou d'autres modifications de la vue, la plupart desquelles étant transitoires. Informez immédiatement votre médecin si vous observez une quelconque modification de votre vision.

Une adaptation des médicaments utilisés en cas de diabète peut être nécessaire chez certains diabétiques qui ont pris du poids lors d'un traitement sous prégabaline.

Certains effets indésirables peuvent être plus fréquents, notamment la somnolence, car les patients présentant une lésion de la moelle épinière peuvent recevoir d'autres médicaments, destinés à traiter la douleur ou la spasticité, qui ont des effets indésirables similaires à ceux de la prégabaline dont la sévérité peut être augmentée lorsque ces traitements sont pris en même temps.

Des cas d'insuffisance cardiaque ont été rapportés chez certains patients prenant ce médicament. Avant de prendre ce médicament, vous devez informer votre médecin si vous avez déjà eu des maladies cardiaques dans le passé.

Des cas d'insuffisance rénale ont été rapportés chez certains patients prenant du GAPREX. Si vous prenez votre traitement par ce médicament, vous observez une diminution de votre miction, vous devez informer votre médecin car l'arrêt de votre traitement peut améliorer ces troubles.

Un petit nombre de personnes traitées avec des antiepileptiques tels que GAPREX ont eu des idées autodestructrices ou suicidaires. Si de telles pensées venaient à apparaître, à tout moment, contactez immédiatement votre médecin.

Des problèmes gastro-intestinaux peuvent apparaître (p.ex. constipation, transit intestinal bloqué, paralysé) lorsque GAPREX est utilisé avec d'autres médicaments pouvant entraîner une constipation. Informez votre médecin si vous êtes sujet à la constipation, en particulier si vous êtes sujet à la constipation.

#### Enfants et adolescents :

La sécurité d'emploi et l'efficacité chez les enfants de moins de 8 ans n'a pas été établie.

#### Interactions avec d'autres médicaments :

#### Prise d'autres médicaments :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez d'autres médicaments.

GAPREX et d'autres médicaments peuvent interagir avec certains autres médicaments, ce qui peut augmenter les effets indésirables, y compris la somnolence et de la diminution de la capacité de conduire un véhicule ou de travailler pendant que des médicaments contenant :  
de l'oxycodone (utilisé pour traiter la douleur) ;  
du lorazépam (utilisé pour traiter l'anxiété) ;  
de l'alcool.

LOT 224652

EXP 10/25

PDV 109DH20

8 ans) n'a pas été

pourriez prendre

agit d'une interaction  
indésirables observés  
des étourdissements  
GAPREX est pris



# VITANEVRIL FORT 100 mg.

ET PRECAUTIONS PARTICULIERES

## 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

VITANEVRIL FORT 100 mg. Comprimé pelliculé, boîte de 30.  
(DCI) Benfotiamine

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

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

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

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

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

## 2. COMPOSITION DU MEDICAMENT

**Composition qualitative et quantitative en substance (s) active (s) par unité de prise**

Benfotiamine ..... 100 mg

### Composition qualitative en excipients

Excipients : Amidon de riz ; Lactose monohydrate ; Stéarate de magnésium ; Saccharose ; Talc ; Hypromellose ; Dioxyde de titane ; Macrogol 400 ; et l'eau purifiée. .... qsp un comprimé  
Excipient à effet notoire : Saccharose ; Lactose monohydrate.

## 3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITE

Antidiabétique (A : appareil digestif et métabolisme).

## 4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

- traitement du béri-béri,
- prophylaxie des états de carence vitaminique dus à une diminution des apports alimentaires (par exemple : malabsorption, régimes restrictifs riches en protéines non supplémentés, nutrition parentérale), en association avec les autres vitamines du groupe B,
- proposé chez l'alcoolique, notamment en cas de polyneuropathies.
- proposé dans d'autres polyneuropathies supposées d'origine toxico-alimentaire.
- utilisée, à forte dose, dans certains syndromes douloureux.

## 5. POSOLOGIE

**Mode et voies d'administration :**

Voie orale.

**Durée du traitement :**

se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

**Fréquence d'administration :**

2 à 4 comprimés par jour, à avaler sans croquer.

**DANS TOUTS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.**

## 6. CONTRE - INDICATIONS

ATTENTION !

### DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- Intolérance connue à la vitamine B1.
  - Ne pas administrer aux enfants de moins de 8 ans
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE  
DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN**

## 7. EFFETS INDESIRABLES

Sans objet.

**N'HESITEZ PAS A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE  
VOTRE PHARMACIEN ET A SIGNALER TOUT EFFET  
ET GENANT.**

## EXPOSITION A EFFET NOTOIRE

Saccharose et Lactose monohydrate.

Particulièrement à votre médecin, si vous aviez une intolérance au fructose.

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

## 9. INTERACTIONS

- Interactions avec d'autres médicaments ;
- Interactions avec les aliments et les boissons ;
- Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapie alternatives.

**AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS  
MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT  
AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE  
PHARMACIEN.**

## 10. UTILISATIONS EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT

Par mesure de précaution, il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

Allaitement : ce médicament est à éviter pendant l'allaitement.

**D'UNE FACON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA  
GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER  
L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT  
D'UTILISER UN MEDICAMENT.**

## 11. LES EFFETS POSSIBLES DU TRAITEMENT SUR LA CAPACITE A CONDUIRE UN VEHICULE OU A UTILISER CERTAINES MACHINES

Sans objet.

## 12. SYMPTOMES ET CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

Sans objet.

## 13. CONDUITE A TENIR EN CAS D'OMISSION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES

Sans objet.

## 14. MENTION, SI NECESSAIRE, D'UN RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

- Conditions de prescription et de délivrance

- Précautions particulières de conservation

- Tenir hors de la portée des enfants

- Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte

- Nom et adresse du fabricant quant celui-ci n'est pas le titulaire de  
l'AMM au Maroc

Sans objet

- Nom et adresse de l'EPI Titulaire de l'AMM au Maroc

SYNTHEMEDIC

M. Anoum

PPV

LOT

PER

28880

cette notice a été approuvée le : 03/2015

352125-06

# VITANEVRIL FORT 100 mg.

ET PRECAUTIONS PARTICULIERES

## 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

VITANEVRIL FORT 100 mg. Comprimé pelliculé, boîte de 30.  
(DCI) Benfotiamine

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

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

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

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

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

## 2. COMPOSITION DU MEDICAMENT

**Composition qualitative et quantitative en substance (s) active (s) par unité de prise**

Benfotiamine ..... 100 mg

### Composition qualitative en excipients

Excipients : Amidon de riz ; Lactose monohydrate ; Stéarate de magnésium ; Saccharose ; Talc ; Hypromellose ; Dioxyde de titane ; Macrogol 400 ; et l'eau purifiée. .... qsp un comprimé  
Excipient à effet notoire : Saccharose ; Lactose monohydrate.

## 3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITE

Antidiabétique (A : appareil digestif et métabolisme).

## 4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

- traitement du béri-béri,
- prophylaxie des états de carence vitaminique dus à une diminution des apports alimentaires (par exemple : malabsorption, régimes restrictifs riches en protéines non supplémentés, nutrition parentérale), en association avec les autres vitamines du groupe B,
- proposé chez l'alcoolique, notamment en cas de polyneuropathies.
- proposé dans d'autres polyneuropathies supposées d'origine toxico-alimentaire.
- utilisée, à forte dose, dans certains syndromes douloureux.

## 5. POSOLOGIE

**Mode et voies d'administration :**

Voie orale.

**Durée du traitement :**

se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

**Fréquence d'administration :**

2 à 4 comprimés par jour, à avaler sans croquer.

**DANS TOUTS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.**

## 6. CONTRE - INDICATIONS

ATTENTION !

### DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- Intolérance connue à la vitamine B1.
  - Ne pas administrer aux enfants de moins de 8 ans
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE  
DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN**

## 7. EFFETS INDESIRABLES

Sans objet.

**N'HESITEZ PAS A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE  
VOTRE PHARMACIEN ET A SIGNALER TOUT EFFET  
ET GENANT.**

## EXPOSITION A EFFET NOTOIRE

Saccharose et Lactose monohydrate.

Particulièrement à votre médecin, si vous aviez une intolérance au fructose.

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

## 9. INTERACTIONS

- Interactions avec d'autres médicaments ;
- Interactions avec les aliments et les boissons ;
- Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapie alternatives.

**AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS  
MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT  
AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE  
PHARMACIEN.**

## 10. UTILISATIONS EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT

Par mesure de précaution, il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

Allaitement : ce médicament est à éviter pendant l'allaitement.

**D'UNE FACON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA  
GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER  
L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT  
D'UTILISER UN MEDICAMENT.**

## 11. LES EFFETS POSSIBLES DU TRAITEMENT SUR LA CAPACITE A CONDUIRE UN VEHICULE OU A UTILISER CERTAINES MACHINES

Sans objet.

## 12. SYMPTOMES ET CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

Sans objet.

## 13. CONDUITE A TENIR EN CAS D'OMISSION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES

Sans objet.

## 14. MENTION, SI NECESSAIRE, D'UN RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

- Conditions de prescription et de délivrance

- Précautions particulières de conservation

- Tenir hors de la portée des enfants

- Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte

- Nom et adresse du fabricant quant celui-ci n'est pas le titulaire de  
l'AMM au Maroc

Sans objet.

- Nom et adresse de l'EPI Titulaire de l'AMM au Maroc

SYNTHEMEDIC

M. Anoum

PPV

LOT

PER

28880

cette notice a été approuvée le : 03/2015

352125-06



# VITANEVRIL FORT 100 mg.

ET PRECAUTIONS PARTICULIERES

## 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

VITANEVRIL FORT 100 mg. Comprimé pelliculé, boîte de 30.  
(DCI) Benfotiamine

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

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

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

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

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

## 2. COMPOSITION DU MEDICAMENT

**Composition qualitative et quantitative en substance (s) active (s) par unité de prise**

Benfotiamine ..... 100 mg

### Composition qualitative en excipients

Excipients : Amidon de riz ; Lactose monohydrate ; Stéarate de magnésium ; Saccharose ; Talc ; Hypromellose ; Dioxyde de titane ; Macrogol 400 ; et l'eau purifiée. .... qsp un comprimé  
Excipient à effet notoire : Saccharose ; Lactose monohydrate.

## 3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITE

Antialsthénique (A : appareil digestif et métabolisme).

## 4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

- traitement du béri-béri,
- prophylaxie des états de carence vitaminique dus à une diminution des apports alimentaires (par exemple : malabsorption, régimes restrictifs riches en protéines non supplémentés, nutrition parentérale), en association avec les autres vitamines du groupe B,
- proposé chez l'alcoolique, notamment en cas de polymyuries.
- proposé dans d'autres polymyuries supposées d'origine toxico-alimentaire.
- utilisée, à forte dose, dans certains syndromes douloureux.

## 5. POSOLOGIE

**Mode et voies d'administration :**

Voie orale.

**Durée du traitement :**

se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

**Fréquence d'administration :**

2 à 4 comprimés par jour, à avaler sans croquer.

**DANS TOUTS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.**

## 6. CONTRE - INDICATIONS

ATTENTION !

### DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- Intolérance connue à la vitamine B1.

- Ne pas administrer aux enfants de moins de 8 ans

**EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE**

**DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN**

## 7. EFFETS INDESIRABLES

Sans objet.

**N'HESITEZ PAS A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE VOTRE PHARMACIEN ET A SIGNALER TOUT EFFET ET GENANT.**

## EXPOSITION A EFFET NOTOIRE

Saccharose et Lactose monohydrate.

Particulièrement à votre médecin, si vous aviez une intolérance au fructose.

**EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITEZ A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

## 9. INTERACTIONS

- Interactions avec d'autres médicaments ;
- Interactions avec les aliments et les boissons ;
- Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapie alternatives.

**AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.**

## 10. UTILISATIONS EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT

Par mesure de précaution, il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

Allaitement : ce médicament est à éviter pendant l'allaitement.

**D'UNE FACON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.**

## 11. LES EFFETS POSSIBLES DU TRAITEMENT SUR LA CAPACITE A CONDUIRE UN VEHICULE OU A UTILISER CERTAINES MACHINES

Sans objet.

## 12. SYMPTOMES ET CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

Sans objet.

## 13. CONDUITE A TENIR EN CAS D'OMISSION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES

Sans objet.

## 14. MENTION, SI NECESSAIRE, D'UN RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

- Conditions de prescription et de délivrance

- Précautions particulières de conservation

- Tenir hors de la portée des enfants

- Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte

- Nom et adresse du fabricant quant celui-ci n'est pas le titulaire de l'AMM au Maroc

Sans objet.

- Nom et adresse de l'EPI Titulaire de l'AMM au Maroc

SYNTHEMEDIC

M. Anoum

PPV

LOT

PER

28880

cette notice a été approuvée le : 03/2015

352125-06

# VITANEVRIL FORT 100 mg.

ET PRECAUTIONS PARTICULIERES

## 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

VITANEVRIL FORT 100 mg. Comprimé pelliculé, boîte de 30.  
(DCI) Benfotiamine

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

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

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

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

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

## 2. COMPOSITION DU MEDICAMENT

**Composition qualitative et quantitative en substance (s) active (s) par unité de prise**

Benfotiamine ..... 100 mg

### Composition qualitative en excipients

Excipients : Amidon de riz ; Lactose monohydrate ; Stéarate de magnésium ; Saccharose ; Talc ; Hypromellose ; Dioxyde de titane ; Macrogol 400 ; et l'eau purifiée. .... qsp un comprimé  
Excipient à effet notoire : Saccharose ; Lactose monohydrate.

## 3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITE

Antidiabétique (A : appareil digestif et métabolisme).

## 4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

- traitement du béri-béri,
- prophylaxie des états de carence vitaminique dus à une diminution des apports alimentaires (par exemple : malabsorption, régimes restrictifs riches en protéines non supplémentés, nutrition parentérale), en association avec les autres vitamines du groupe B,
- proposé chez l'alcoolique, notamment en cas de polyneuropathies.
- proposé dans d'autres polyneuropathies supposées d'origine toxico-alimentaire.
- utilisée, à forte dose, dans certains syndromes douloureux.

## 5. POSOLOGIE

**Mode et voies d'administration :**

Voie orale.

**Durée du traitement :**

se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

**Fréquence d'administration :**

2 à 4 comprimés par jour, à avaler sans croquer.

**DANS TOUTS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.**

## 6. CONTRE - INDICATIONS

ATTENTION !

### DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- Intolérance connue à la vitamine B1.

- Ne pas administrer aux enfants de moins de 8 ans

**EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE  
DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN**

## 7. EFFETS INDESIRABLES

Sans objet.

**N'HESITEZ PAS A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE  
VOTRE PHARMACIEN ET A SIGNALER TOUT EFFET  
ET GENANT.**

## EXPOSITION A EFFET NOTOIRE

Saccharose et Lactose monohydrate.

Particulièrement à votre médecin, si vous aviez une intolérance au fructose.

**EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITEZ A DEMANDER L'AVIS DE  
VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

## 9. INTERACTIONS

- Interactions avec d'autres médicaments ;
- Interactions avec les aliments et les boissons ;
- Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapie alternatives.

**AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS  
MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT  
AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE  
PHARMACIEN.**

## 10. UTILISATIONS EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT

Par mesure de précaution, il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

Allaitement : ce médicament est à éviter pendant l'allaitement.

**D'UNE FACON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA  
GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER  
L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT  
D'UTILISER UN MEDICAMENT.**

## 11. LES EFFETS POSSIBLES DU TRAITEMENT SUR LA CAPACITE A CONDUIRE UN VEHICULE OU A UTILISER CERTAINES MACHINES

Sans objet.

## 12. SYMPTOMES ET CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

Sans objet.

## 13. CONDUITE A TENIR EN CAS D'OMISSION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES

Sans objet.

## 14. MENTION, SI NECESSAIRE, D'UN RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

- Conditions de prescription et de délivrance

- Précautions particulières de conservation

- Tenir hors de la portée des enfants

- Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte

- Nom et adresse du fabricant quant celui-ci n'est pas le titulaire de  
l'AMM au Maroc

Sans objet

- Nom et adresse de l'EPI Titulaire de l'AMM au Maroc

SYNTHEMEDIC

30, rue de la République  
33000 BORDEAUX

M. Aquav

PPV

LOT

PER

28880

cette notice a été approuvée le : 03/2015

352125-06



# VITANEVRIL FORT 100 mg.

ET PRECAUTIONS PARTICULIERES

## 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

VITANEVRIL FORT 100 mg. Comprimé pelliculé, boîte de 30.  
(DCI) Benfotiamine

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

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

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

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

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

## 2. COMPOSITION DU MEDICAMENT

**Composition qualitative et quantitative en substance (s) active (s) par unité de prise**

Benfotiamine ..... 100 mg

### Composition qualitative en excipients

Excipients : Amidon de riz ; Lactose monohydrate ; Stéarate de magnésium ; Saccharose ; Talc ; Hypromellose ; Dioxyde de titane ; Macrogol 400 ; et l'eau purifiée. .... qsp un comprimé  
Excipient à effet notoire : Saccharose ; Lactose monohydrate.

## 3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITE

Antidiabétique (A : appareil digestif et métabolisme).

## 4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

- traitement du béri-béri,
- prophylaxie des états de carence vitaminique dus à une diminution des apports alimentaires (par exemple : malabsorption, régimes restrictifs riches en protéines non supplémentés, nutrition parentérale), en association avec les autres vitamines du groupe B,
- proposé chez l'alcoolique, notamment en cas de polyneuropathies.
- proposé dans d'autres polyneuropathies supposées d'origine toxico-alimentaire.
- utilisée, à forte dose, dans certains syndromes douloureux.

## 5. POSOLOGIE

**Mode et voies d'administration :**

Voie orale.

**Durée du traitement :**

se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

**Fréquence d'administration :**

2 à 4 comprimés par jour, à avaler sans croquer.

**DANS TOUTS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.**

## 6. CONTRE - INDICATIONS

ATTENTION !

### DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- Intolérance connue à la vitamine B1.
  - Ne pas administrer aux enfants de moins de 8 ans
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE  
DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN**

## 7. EFFETS INDESIRABLES

Sans objet.

**N'HESITEZ PAS A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE  
VOTRE PHARMACIEN ET A SIGNALER TOUT EFFET  
ET GENANT.**

## EXPOSITION A EFFET NOTOIRE

Saccharose et Lactose monohydrate.

Particulièrement à votre médecin, si vous aviez une intolérance au fructose.

**EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITEZ A DEMANDER L'AVIS DE  
VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

## 9. INTERACTIONS

- Interactions avec d'autres médicaments ;
- Interactions avec les aliments et les boissons ;
- Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapie alternatives.

**AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS  
MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT  
AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE  
PHARMACIEN.**

## 10. UTILISATIONS EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT

Par mesure de précaution, il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

Allaitement : ce médicament est à éviter pendant l'allaitement.

**D'UNE FACON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA  
GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER  
L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT  
D'UTILISER UN MEDICAMENT.**

## 11. LES EFFETS POSSIBLES DU TRAITEMENT SUR LA CAPACITE A CONDUIRE UN VEHICULE OU A UTILISER CERTAINES MACHINES

Sans objet.

## 12. SYMPTOMES ET CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

Sans objet.

## 13. CONDUITE A TENIR EN CAS D'OMISSION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES

Sans objet.

## 14. MENTION, SI NECESSAIRE, D'UN RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

- Conditions de prescription et de délivrance

- Précautions particulières de conservation

- Tenir hors de la portée des enfants

- Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte

- Nom et adresse du fabricant quant celui-ci n'est pas le titulaire de  
l'AMM au Maroc

Sans objet.

- Nom et adresse de l'EPI Titulaire de l'AMM au Maroc

SYNTHEMEDIC

M. Anouar

PPV

LOT

PER

28880

cette notice a été approuvée le : 03/2015

352125-06

# VITANEVRIL FORT 100 mg.

ET PRECAUTIONS PARTICULIERES

## 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

VITANEVRIL FORT 100 mg. Comprimé pelliculé, boîte de 30.  
(DCI) Benfotiamine

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

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

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

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

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

## 2. COMPOSITION DU MEDICAMENT

**Composition qualitative et quantitative en substance (s) active (s) par unité de prise**

Benfotiamine ..... 100 mg

### Composition qualitative en excipients

Excipients : Amidon de riz ; Lactose monohydrate ; Stéarate de magnésium ; Saccharose ; Talc ; Hypromellose ; Dioxyde de titane ; Macrogol 400 ; et l'eau purifiée. .... qsp un comprimé  
Excipient à effet notoire : Saccharose ; Lactose monohydrate.

## 3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITE

Antialsthénique (A : appareil digestif et métabolisme).

## 4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

- traitement du béri-béri,
- prophylaxie des états de carence vitaminique dus à une diminution des apports alimentaires (par exemple : malabsorption, régimes restrictifs riches en protéines non supplémentés, nutrition parentérale), en association avec les autres vitamines du groupe B,
- proposé chez l'alcoolique, notamment en cas de polymyuries.
- proposé dans d'autres polymyuries supposées d'origine toxico-alimentaire.
- utilisée, à forte dose, dans certains syndromes douloureux.

## 5. POSOLOGIE

**Mode et voies d'administration :**

Voie orale.

**Durée du traitement :**

se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

**Fréquence d'administration :**

2 à 4 comprimés par jour, à avaler sans croquer.

**DANS TOUTS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.**

## 6. CONTRE - INDICATIONS

ATTENTION !

### DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- Intolérance connue à la vitamine B1.
  - Ne pas administrer aux enfants de moins de 8 ans
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE  
DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN**

## 7. EFFETS INDESIRABLES

Sans objet.

**N'HESITEZ PAS A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE  
VOTRE PHARMACIEN ET A SIGNALER TOUT EFFET  
ET GENANT.**

## EXPOSITION A EFFET NOTOIRE

Saccharose et Lactose monohydrate.

Particulièrement à votre médecin, si vous aviez une intolérance au fructose.

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

## 9. INTERACTIONS

- Interactions avec d'autres médicaments ;
- Interactions avec les aliments et les boissons ;
- Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapie alternatives.

**AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS  
MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT  
AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE  
PHARMACIEN.**

## 10. UTILISATIONS EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT

Par mesure de précaution, il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

Allaitement : ce médicament est à éviter pendant l'allaitement.

**D'UNE FACON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA  
GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER  
L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT  
D'UTILISER UN MEDICAMENT.**

## 11. LES EFFETS POSSIBLES DU TRAITEMENT SUR LA CAPACITE A CONDUIRE UN VEHICULE OU A UTILISER CERTAINES MACHINES

Sans objet.

## 12. SYMPTOMES ET CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

Sans objet.

## 13. CONDUITE A TENIR EN CAS D'OMISSION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES

Sans objet.

## 14. MENTION, SI NECESSAIRE, D'UN RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

- Conditions de prescription et de délivrance

- Précautions particulières de conservation

- Tenir hors de la portée des enfants

- Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte

- Nom et adresse du fabricant quant celui-ci n'est pas le titulaire de  
l'AMM au Maroc

Sans objet

- Nom et adresse de l'EPI Titulaire de l'AMM au Maroc

SYNTHEMEDIC

M. Anoum

PPV

LOT

PER

28880

cette notice a été approuvée le : 03/2015

352125-06



# DULASTAN® 500mg/2mg

Comprimé  
Boîte de 20  
Paracétamol - Thiocolchicoside

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## COMPOSITION :

Paracétamol..... 500 mg  
Thiocolchicoside..... 2 mg  
Excipients : ..... q.s.p..... 1 comprimé  
Excipients à effet notoire : Amidon de blé, lactose.

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament est préconisé dans :

- Traitement symptomatique de la douleur d'origine rhumatismale ou musculaire en traumatologie et gynécologie.
- Traitement d'apaisement des contractures douloureuses au cours :
  - des affections vertébrales dégénératives et des troubles statiques vertébraux : torticolis, dorsalgies, lombalgies.
  - des affections traumatologiques et neurologiques (avec spasticité).

## ATTENTION !

### DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas :

- d'hypersensibilité au thiocolchicoside ou au paracétamol,
- de grossesse.
- d'allaitement,
- d'insuffisance hépatocellulaire,
- d'hypersensibilité à l'un des excipients du produit,
- chez l'enfant de moins de 15 ans.

### MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Chez les patients souffrant d'insuffisance hépatique et/ou rénale, d'affections cardiaques ou pulmonaires, éviter les traitements prolongés.
- Pour éviter le risque de surdosage au paracétamol, vérifier l'absence de paracétamol dans la composition d'autres médicaments.
- Le thiocolchicoside doit être administré avec prudence chez les patients épileptiques ou à risque de convulsions.
- En cas de diarrhée, prévenez votre médecin qui pourra éventuellement réajuster la posologie.
- Eventuellement, ingérer les comprimés avec un pansement gastrique.
- Ne pas dépasser la dose prescrite.
- Il est conseillé de consulter un médecin en cas de doute. IL EST IN

En raison de la présence de la malabsorption du glucose et de l'amidon de blé peut provoquer les personnes souffrant de mal

### INTERACTIONS MEDICAMENTAISES

AFIN D'EVITER D'EVENUELS EFFETS INDÉSIRABLES, IL FAUT SIGNALER A VOTRE MEDICIN OU A VOTRE PHARMACIEN :

SYSTEMATIQUEMENT TOUS LES MEDICAMENTS QUE VOUS PRENEZ.

DULASTAN® peut augmenter l'effet de :

En cas de traitement avec des médicaments à effet sédatif, l'effet sédatif peut être augmenté.

### Examens paracliniques :

La prise de paracétamol peut fausser le dosage de la glycémie par la méthode à la glucose oxydase-peroxydase.

DULASTAN® 500mg/2mg دولاستان  
Boîte de 20 comprimés

ICIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

osémie congénitale, de syndrome de

u blé ainsi que des intolérances chez

ICAMENTS, IL FAUT SIGNALER A VOTRE MEDICIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

illement comme analgésique d'élection.

ode à l'acide phosphotungstique et le dosage

# DULASTAN® 500mg/2mg

Comprimé  
Boîte de 20  
Paracétamol - Thiocolchicoside

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## COMPOSITION :

Paracétamol..... 500 mg  
Thiocolchicoside..... 2 mg  
Excipients : ..... q.s.p..... 1 comprimé  
Excipients à effet notoire : Amidon de blé, lactose.

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament est préconisé dans :

- Traitement symptomatique de la douleur d'origine rhumatismale ou musculaire en traumatologie et gynécologie.
- Traitement d'appoint des contractures douloureuses au cours :
  - des affections vertébrales dégénératives et des troubles statiques vertébraux : torticolis, dorsalgies, lombalgies.
  - des affections traumatologiques et neurologiques (avec spasticité).

## ATTENTION !

### DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas :

- d'hypersensibilité au thiocolchicoside ou au paracétamol,
- de grossesse.
- d'allaitement,
- d'insuffisance hépatocellulaire,
- d'hypersensibilité à l'un des excipients du produit,
- chez l'enfant de moins de 15 ans.

## MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Chez les patients souffrant d'insuffisance hépatique et/ou rénale, d'affections cardiaques ou pulmonaires, éviter les traitements prolongés.
- Pour éviter le risque de surdosage au paracétamol, vérifier l'absence de paracétamol dans la composition d'autres médicaments.
- Le thiocolchicoside doit être administré avec prudence chez les patients épileptiques ou à risque de convulsions.
- En cas de diarrhée, prévenez votre médecin qui pourra éventuellement réajuster la posologie.
- Eventuellement, ingérer les comprimés avec un pansement gastrique.
- Ne pas dépasser la dose prescrite.
- Il est conseillé de consulter un médecin en cas de doute, IL EST IN

En raison de la présence de la malabsorption du glucose et de l'amidon de blé peut provoquer les personnes souffrant de mal

## INTERACTIONS MEDICAMENT

AFIN D'EVITER D'EVEN

SYSTEMATIQUEMENT TOU

DULASTAN® peut augmenter

En cas de traitement avec des a

Examens paracliniques :

La prise de paracétamol peut fausser le dosage

de la glycémie par la méthode à la glucose oxydase-peroxydase.

DULASTAN® 500mg/2mg دولاستان  
Boîte de 20 comprimés

ICIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

osémie congénitale, de syndrome de

u blé ainsi que des intolérances chez

ICAMENTS, IL FAUT SIGNALER

ECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

illement comme analgésique d'élection.

ode à l'acide phosphotungstique et le dosage



# DULASTAN® 500mg/2mg

Comprimé  
Boîte de 20  
Paracétamol - Thiocolchicoside

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## COMPOSITION :

Paracétamol..... 500 mg  
Thiocolchicoside..... 2 mg  
Excipients : ..... q.s.p..... 1 comprimé  
Excipients à effet notoire : Amidon de blé, lactose.

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament est préconisé dans :

- Traitement symptomatique de la douleur d'origine rhumatismale ou musculaire en traumatologie et gynécologie.
- Traitement d'appoint des contractures douloureuses au cours :
  - des affections vertébrales dégénératives et des troubles statiques vertébraux : torticolis, dorsalgies, lombalgies.
  - des affections traumatologiques et neurologiques (avec spasticité).

## ATTENTION !

### DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas :

- d'hypersensibilité au thiocolchicoside ou au paracétamol,
- de grossesse.
- d'allaitement,
- d'insuffisance hépatocellulaire,
- d'hypersensibilité à l'un des excipients du produit,
- chez l'enfant de moins de 15 ans.

## MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Chez les patients souffrant d'insuffisance hépatique et/ou rénale, d'affections cardiaques ou pulmonaires, éviter les traitements prolongés.
- Pour éviter le risque de surdosage au paracétamol, vérifier l'absence de paracétamol dans la composition d'autres médicaments.
- Le thiocolchicoside doit être administré avec prudence chez les patients épileptiques ou à risque de convulsions.
- En cas de diarrhée, prévenez votre médecin qui pourra éventuellement réajuster la posologie.
- Eventuellement, ingérer les comprimés avec un pansement gastrique.
- Ne pas dépasser la dose prescrite.
- Il est conseillé de consulter un médecin en cas de doute, IL EST IN

En raison de la présence de la malabsorption du glucose et de l'amidon de blé peut provoquer les personnes souffrant de mal

DULASTAN® 500mg/2mg دولاستان®  
Boîte de 20 comprimés

## INTERACTIONS MEDICAMENTALES

AFIN D'EVITER D'EVENUELS

SYSTEMATIQUEMENT TOU

DULASTAN® peut augmenter

En cas de traitement avec des a

## Examens paracliniques :

La prise de paracétamol peut fausser le dosage de la glycémie par la méthode à la glucose oxydase-peroxydase.

ICIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

osémie congénitale, de syndrome de

u blé ainsi que des intolérances chez

ICAMENTS, IL FAUT SIGNALER

ECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

illement comme analgésique d'élection.

ode à l'acide phosphotungstique et le dosage

# DULASTAN® 500mg/2mg

Comprimé  
Boîte de 20  
Paracétamol - Thiocolchicoside

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## COMPOSITION :

Paracétamol..... 500 mg  
Thiocolchicoside..... 2 mg  
Excipients : ..... q.s.p..... 1 comprimé  
Excipients à effet notoire : Amidon de blé, lactose.

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament est préconisé dans :

- Traitement symptomatique de la douleur d'origine rhumatismale ou musculaire en traumatologie et gynécologie.
- Traitement d'appoint des contractures douloureuses au cours :
  - des affections vertébrales dégénératives et des troubles statiques vertébraux : torticolis, dorsalgies, lombalgies.
  - des affections traumatologiques et neurologiques (avec spasticité).

## ATTENTION !

### DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas :

- d'hypersensibilité au thiocolchicoside ou au paracétamol,
- de grossesse.
- d'allaitement,
- d'insuffisance hépatocellulaire,
- d'hypersensibilité à l'un des excipients du produit,
- chez l'enfant de moins de 15 ans.

### MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Chez les patients souffrant d'insuffisance hépatique et/ou rénale, d'affections cardiaques ou pulmonaires, éviter les traitements prolongés.
- Pour éviter le risque de surdosage au paracétamol, vérifier l'absence de paracétamol dans la composition d'autres médicaments.
- Le thiocolchicoside doit être administré avec prudence chez les patients épileptiques ou à risque de convulsions.
- En cas de diarrhée, prévenez votre médecin qui pourra éventuellement réajuster la posologie.
- Eventuellement, ingérer les comprimés avec un pansement gastrique.
- Ne pas dépasser la dose prescrite.
- Il est conseillé de consulter un médecin en cas de doute. IL EST IN

En raison de la présence de la malabsorption du glucose et de l'amidon de blé peut provoquer les personnes souffrant de mal

DULASTAN® 500mg/2mg دولاستان®  
Boîte de 20 comprimés

## INTERACTIONS MÉDICAMENTAIRES

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES

SYSTEMATIQUES TOU

DULASTAN® peut augmenter

En cas de traitement avec des a

## Examens paracliniques :

La prise de paracétamol peut fausser le dosage de la glycémie par la méthode à la glucose oxydase-peroxydase.

ICIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

osémie congénitale, de syndrome de

u blé ainsi que des intolérances chez

ICAMENTS, IL FAUT SIGNALER

ECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

illement comme analgésique d'élection.

ode à l'acide phosphotungstique et le dosage



Paracétamol - Thiocholchicoside

# DULASTAN® 500mg/2mg

Comprimé  
Boîte de 20  
Paracétamol - Thiocolchicoside

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## COMPOSITION :

Paracétamol..... 500 mg  
Thiocolchicoside..... 2 mg  
Excipients : ..... q.s.p..... 1 comprimé  
Excipients à effet notoire : Amidon de blé, lactose.

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament est préconisé dans :

- Traitement symptomatique de la douleur d'origine rhumatismale ou musculaire en traumatologie et gynécologie.
- Traitement d'appoint des contractures douloureuses au cours :
  - des affections vertébrales dégénératives et des troubles statiques vertébraux : torticolis, dorsalgies, lombalgies.
  - des affections traumatologiques et neurologiques (avec spasticité).

## ATTENTION !

### DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas :

- d'hypersensibilité au thiocolchicoside ou au paracétamol,
- de grossesse.
- d'allaitement,
- d'insuffisance hépatocellulaire,
- d'hypersensibilité à l'un des excipients du produit,
- chez l'enfant de moins de 15 ans.

### MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Chez les patients souffrant d'insuffisance hépatique et/ou rénale, d'affections cardiaques ou pulmonaires, éviter les traitements prolongés.
- Pour éviter le risque de surdosage au paracétamol, vérifier l'absence de paracétamol dans la composition d'autres médicaments.
- Le thiocolchicoside doit être administré avec prudence chez les patients épileptiques ou à risque de convulsions.
- En cas de diarrhée, prévenez votre médecin qui pourra éventuellement réajuster la posologie.
- Eventuellement, ingérer les comprimés avec un pansement gastrique.
- Ne pas dépasser la dose prescrite.
- Il est conseillé de consulter un médecin en cas de doute. IL EST IN

En raison de la présence de la malabsorption du glucose et de l'amidon de blé peut provoquer les personnes souffrant de mal

DULASTAN® 500mg/2mg دولاستان®  
Boîte de 20 comprimés

## INTERACTIONS MEDICAMENTALES

AFIN D'EVITER D'EVENUELS

SYSTEMATIQUEMENT TOU

DULASTAN® peut augmenter

En cas de traitement avec des a

## Examens paracliniques :

La prise de paracétamol peut fausser le dosage de la glycémie par la méthode à la glucose oxydase-peroxydase.

ICIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

osémie congénitale, de syndrome de

u blé ainsi que des intolérances chez

ICAMENTS, IL FAUT SIGNALER

ECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

illement comme analgésique d'élection.

ode à l'acide phosphotungstique et le dosage

## Docteur Aziz CHAFIQ

NEUROCHIRURGIEN

Chirurgie du Système Nerveux Central  
et de la Colonne Vertébrale  
Diplômé de la Faculté de Médecine de Paris  
Ex. Chirurgien au C.H.U de Bicêtre (PARIS)

Sur Rendez-vous

## الدكتور عزيز شفيق

اختصاصي في جراحة الدماغ  
و الجهاز العصبي و العمود الفقري

خريج كلية الطب بباريس  
جراح سابقا بالمستشفى الجامعي بيستر (باريس)

بالموعد

Casablanca, le 11 04 2023 في الدار البيضاء،

N° 19 Berg Ann  
Alkhar

2PM Court

Court Suely Mohamed

Dr. Aziz CHAFIQ  
Neurochirurgien  
51, Bd. Rahal El Meskini - Casablanca  
Tél.: 05 22 54 42 60

RADIOLOGIE  
Chirurgie Diagnostique du Maroc  
ICE: 05 22 44 31 77  
Tél: 05 22 85 09 99 - 05 22 54 42 60

51, شارع رجال المسكيني - إقامة الصفا - رقم 19 - الدار البيضاء

51, Bd. Rahal El Meskini - Résidence ESSAFA - N° 19 - CASABLANCA

الهاتف : 05 22 54 02 60 / 05 22 44 31 77



**M U P R A S**

N° Admission : 23003260 N° Facture : 23003175 Date facturation: 12/04/2023

Nom et prénom du patient : Mr **BOUJDOUN ABDELKADER**

PRESTATIONS	Nombre	Prix unitaire	Montant
IRM LQMBAlRE	1.00	2 400.00	2 400.00
		Sous-total	2 400.00 DH

arrêtée la présente facture à la somme de :

**Deux mille quatre cents dirhams**

**Total : 2 400.00DH**

Adhérent :

Part organisme : 0.00 DH

Mle :

Part patient : 2400.00 DH

PC N° :


**RADIOLOGIE ANOUAL 111**  
 Oncologie & Diagnostic du Maroc  
 ICE: 001614006000058  
 111, Bd A. Anoual  
 Tél: 05 22 86 09 99 - GSM: 06 63 57 42 60