

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.



Déclaration de Maladie : N° P19- 0003419

☒ Maladie

☐ Dentaire


☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : SSA Société : RAM
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : Veuve
Nom & Prénom : FAZROUN RKIA Date de naissance : 01/01/1947
Adresse : 173 - SAFI 2 - BLED ELJED - SAFI
Tél : 0661587973 Total des frais engagés : 526,40 Dhs


Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : 
Date de consultation : 30 Août 2023
Nom et prénom du malade : Fazroun Rkia Age : 76 ans
Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : inf. septique
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 : Safi 30/08/2023

Le : 30/08/2023

Signature de l'adhérent(e) : 

VOLET ADHERENT

Déclaration de maladie N° P19- 0003419

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 : SSA
Nom de l'adhérent(e) : FAZROUN
Total des frais engagés : 526,40
Date de dépôt : 21/11/2023

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 Angle 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
	C		150,00	Dr Hakim SAOUDI Maladies des Os et des Articulations Diabétologie et Nutrition Médecine Générale N°9 Qu'Al-Hospital Av My ABDELLAH Safi Tél 0524 630487

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

30-08-2020

376,40

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien Date des Soins Nombre Montant détaillé des Honoraires

A M P C I M I V

VOLET ADHERENT

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

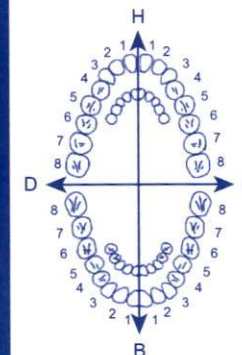
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

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

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

(Création, remont, adjonction)

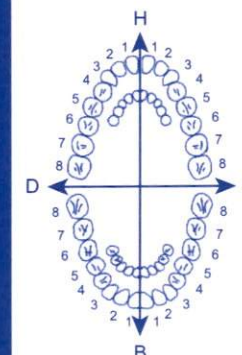
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

Coefficient DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION



VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Diplômé en :

Maladies des os et des articulations

et de la colonne vertébrale

Diabétologie

Nutrition

Médecine Esthétique - laser Médicaux

Médecin agréé pour la délivrance du certificat

d'aptitude à la conduite



حاصل على دبلومات جامعية في :

أمراض العظام والمفاصل و العمود الفقري

أمراض السكري

التغذية

طب التجميل - الليزر الطبي

طبيب معتمد في إعطاء شهادة الكفاءة

لرخصة السياقة

ORDONNANCE

Safi, le :

30 Aout 2023

اسفي، في

Farouk Rici

95,00

1/1 Floxine 500

14 p/jr

13,20x2

2/1 Cetanmyl

14 p/jr

65,00

3/1 Carthine

95,00x2

4/1 IPP 20 br 28

Dr Hakim SAOUDI
Maladies des Os et des Articulations
Diabétologie et Nutrition
Médecine Générale
N°9 Qu l'hôpital Av My Abdellah Safi
Tél 0524 630487



INPE111208203

9, حي المستشفى شارع الأمير مولاي عبد الله - اسفي المحمول 0606248624 - الهاتف/الفاكس 0524 63 04 87

9, Quartier l'Hôpital. Avenue Moulay Abdellah, Safi - Tél/Fax : 0524 63 04 87 - GSM: 0606248624

EFLOXIN® 500 mg Lévofloxacine

Comprimés pelliculés sécables - Boîte de 7

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'information à votre médecin ou à votre pharmacien.

Cet 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.

1. Composition du médicament

EFLOXIN 500 mg : Chaque comprimé pelliculé sécable contient substance active : Lévofloxacine (sous forme de Lévofloxacine) 512,46 mg.

Excipients : cellulose microcristalline, cellulose en poudre, ami prégelatinisé, amidon de maïs, croscollane type A, povidone, stéaryle fumarate, Opadry 113F32643 (Lactose monohydrate, Hypo- α -D-Titanium dioxyde, Macrogol PEG 4000, Oxyde de fer jaune-E172, fer rouge - E172, Oxyde de fer noir - E172).

Excipients à effet notoire : Sodium, Lactose.

2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité

Classe pharmacothérapeutique : antibiotiques de la famille des quinolones, fluoroquinolones - code ATC : J01MA12. Le nom de votre médicament est EFLOXIN comprimé pelliculé sécable. EFLOXIN comprimé 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.

3. Indications thérapeutiques

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

Dans certaines situations particulières, EFLOXIN comprimé 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.

4. Posologie :

VEILLEZ À TOUJOURS PRENDRE CE MÉDICAMENT EN SUIVANT EXACTEMENT LES INDICATIONS DE VOTRE MÉDECIN. VÉRIFIEZ APRÈS DE VOTRE MÉDICAMENT AU PHARMACIEN EN CAS DE DOUTE.

Comment prendre ce médicament ?

- Ce médicament doit être pris par la bouche.
- Avaliez les comprimés entiers avec de l'eau.
- Les comprimés peuvent être pris au cours des repas ou entre les repas. Si vous prenez déjà des comprimés de fer, des suppléments à base de zinc, des antacides, de la dioxine ou du sucrilate.
- Ne prenez pas ces médicaments en même temps qu'EFLOXIN. Prenez ces médicaments au moins 2 heures avant ou après EFLOXIN comprimé.
- Combien de comprimés prendre ?
- Votre médecin décidera du nombre de comprimés d'EFLOXIN que vous devez prendre.
- La dose dépendra du type d'infection dont vous souffrez et du siège de l'infection dans votre organisme.
- La durée de votre traitement dépendra de la gravité de votre infection.

Si vous avez l'impression que l'effet de votre médicament est trop faible ou trop fort, ne le modifiez pas : la dose de vous-même, mais interrogez votre médecin.

Adultes et personnes âgées

Infections des sinus

Un comprimé d'EFLOXIN 500 mg, une fois par jour.

Infections pulmonaires, chez les personnes ayant des problèmes respiratoires à long terme

Un comprimé d'EFLOXIN 500 mg, une fois par jour.

Lot :

LOT : 230068
EXP : 02/2028
PPV : 95,00DH

PPV :

Exp :

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

• Diminution

• Répon

• Baisse

• Proble

• Impe

• Modific

• Risque d

• Sensa

• Proble

• Balle

• Artériel

• Faiblesse musculaire. Ceci est important chez les personnes atteintes de myasthénie (une maladie rare du système nerveux).

• Modifications du fonctionnement des reins et insuffisance rénale occasionnelle qui peut être due à une réaction allergique au niveau du rein appelée néphrite interstitielle.

• Fièvre

Inconnu (fréquence ne pouvant être estimée au vu des données disponibles) : • Baisse des globules rouges (anémie) : ceci peut provoquer une pâleur de la peau ou lui donner une couleur jaune à la suite d'une atteinte des globules rouges : baisse du nombre de tous les types de cellules sanguines (pancytopénie).

• Faiblesse, gorge douloureuse et sensation générale d'être souffrant qui persiste. Ceci peut être la conséquence d'une baisse du nombre de globules blancs (agranulocytose).

• Arrêt cardiaque (choc de type anaphylactique).

• Augmentation du taux de sucre dans le sang (hyperglycémie) ou baisse du taux de sucre dans le sang entraînant un coma (coma hypoglycémique). Ceci est important pour les personnes diabétiques.

• Modification de l'odorat, perte de l'odorat ou du goût (parosmie, anosmie, agueusie).

• Problèmes pour bouger et marcher (dyskinésie, troubles extra-pyramidaux).

• Perte temporaire de la conscience (syncope).

• Perte temporaire de la vision, inflammation de l'œil.

• Trouble ou perte de l'audition.

• Rythme cardiaque anormalement rapide, rythme cardiaque irrégulier grave et crises arrêt cardiaque, altération du rythme cardiaque (appelée « allongement de l'intervalle QT », observée sur l'ECG, qui est l'enregistrement de l'activité électrique du cœur).

• Difficulté pour respirer ou respiration avec sifflements (bronchospasme).

• Réactions allergiques pulmonaires.

• Paresthésie.

• Problèmes pour bouger et marcher (dyskinésie, troubles extra-pyramidaux).

• Perte temporaire de la conscience (syncope).

• Perte temporaire de la vision, inflammation de l'œil.

• Trouble ou perte de l'audition.

• Rythme cardiaque anormalement rapide, rythme cardiaque irrégulier grave et crises arrêt cardiaque, altération du rythme cardiaque (appelée « allongement de l'intervalle QT », observée sur l'ECG, qui est l'enregistrement de l'activité électrique du cœur).

• Difficulté pour respirer ou respiration avec sifflements (bronchospasme).

• Réactions allergiques pulmonaires.

• Paresthésie.

• Interactions avec d'autres médicaments.

Il existe votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Ceci car EFLOXIN peut affecter le mode d'action d'autres médicaments. De même, certains médicaments peuvent interférer sur l'effet d'EFLOXIN.

En particulier, prévenez votre médecin si vous prenez l'un des médicaments suivants, Ceci car ils peuvent augmenter le risque que vous présentiez des effets indésirables, lorsqu'ils sont pris avec EFLOXIN :

- Corticoïdes, parfois appelés stéroïdes - utilisés contre l'inflammation. Vous avez des risques de développer une infection sévère 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.

éphyline - utilisée pour les problèmes respiratoires. Vous avez plus de risques de faire une crise d'épilepsie (convulsion) si vous la prenez avec OXIN.

kidaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) - utilisés contre la douleur et l'inflammation, tels que l'aspirine, l'ibuprofène, le fentanyl, le profène, l'indométacine. Vous avez plus de risques de faire une crise épilepsie (convulsion) s'ils sont pris avec EFLOXIN.

disoprine - utilisée après les transplantations d'organes. Vous pouvez avoir des risques de présenter les effets indésirables de la disoprine.

édicaments connus pour pouvoir modifier le rythme cardiaque. Ceci prend les médicaments utilisés pour les anomalies du rythme cardiaque arythmiques tels que quinidine, hydroquinidine, disopyramide, sotalol, diltazém, bétidil et amiodarone, pour la dyslipémie (antidépresseurs tricycliques, tels que l'imipramine 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).

• Probenécide - 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 réduire les brûlures d'estomac. Votre médecin pourra vous donner une dose plus faible si vous avez des problèmes rénaux.

Informez votre médecin si l'un des cas ci-dessus s'applique à votre cas.

Ne prenez pas EFLOXIN comprimé en même temps que les médicaments suivants. Ceci car le mode d'action d'EFLOXIN comprimé peut en être affecté :

- Comprimés de fer (pour l'anémie), supplément à base de zinc, antacides contenant du magnésium ou de l'aluminium (pour l'acidité ou les brûlures gastriques), dioxine ou sucrilate (pour les ulcères de l'estomac). Voir les rubriques 4 (posologie) et 5 (précautions d'emploi).
- Si vous prenez déjà des comprimés de fer, des antacides ou du sucrilate.

- Test urinaire pour détecter les opiacés

Chez les personnes prenant EFLOXIN, 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 EFLOXIN.

- Test de la tuberculose

Cet médicament peut rendre des résultats « faussement négatifs » lors de certains tests de laboratoire pour rechercher les bactéries responsables de la tuberculose.

9. Utilisation en cas de grossesse et d'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.

10. Les effets possibles du traitement sur la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser certaines 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.

11. Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de EFLOXIN comprimé que vous n'auriez dû, prévenez un médecin ou demandez un autre avis médical immédiat.

Prenez la boîte de médicaments avec vous. Ceci afin que le médecin sache ce que vous avez pris. Les effets suivants peuvent survenir : crises d'épilepsie (convulsion), sensation de confusion, étourdissements, diminution de la conscience, tremblements et problèmes cardiaques - entraînant des battements de cœur irréguliers ainsi qu'une sensation de malaise (nausées) ou de brûlures.

CETAMYL® 1g

Paracétamol

Comprimés sécables boîte de 10

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

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

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

- Adressez vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.

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

- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien (nombre de jours)

Que contient cette notice :

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

1. Qu'est ce que CETAMYL® 1 g et dans quel cas est-il utilisé ?

CETAMYL® 1 g à base de paracétamol est un antalgique (calme la douleur) et un antipyrétique (fait baisser la fièvre).

CETAMYL® 1 g n'exerce aucune action agressive au niveau de la muqueuse gastrique et peut être utilisé chez les ulcéreux.

CETAMYL® 1 g est indiqué dans le traitement symptomatique des douleurs d'intensité légère à modérée et/ou des états fébriles et les douleurs d'arthrose.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CETAMYL® 1 g, comprimé ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament : Sans objet.

Contre-indications

Ne prenez jamais CETAMYL® 1 g, comprimé dans les cas suivants :

- Allergie connue au paracétamol ou à l'un des constituants,
- Maladie grave du foie.

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales

Faites attention avec CETAMYL® 1 g, comprimé :

Précautions particulières

- Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours, ou en cas de efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.

- En cas de maladie grave du foie ou des reins, il est nécessaire de consulter votre médecin avant de prendre du paracétamol.

Mises en garde spéciales

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée.

Interactions avec d'autres médicaments

Prise ou utilisation d'autres médicaments

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

Signalez que vous ou votre enfant prenez ce médicament si votre médecin vous prescrit un dosage du taux d'acide urique dans le sang.

Interactions avec les aliments et les boissons : Sans objet.

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

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Grossesse et allaitement

Le paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse ainsi qu'en cas d'allaitement.

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

Sportifs : Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines : Sans objet.

Liste des excipients à effet notoire :

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du

glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

3. Comment prendre CETAMYL® 1 g

Posologie. Mode et/ou voie(s) d'administration. Fréquence d'administration et durée du traitement

Posologie

En raison de son dosage, ce médicament est réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 50 kg.

La posologie usuelle est de 1 comprimé à 1000 mg par prise, à renouveler au bout de 6 à 8 heures. En cas de besoin, la prise peut être répétée au bout de 4 heures minimum.

Il n'est généralement pas nécessaire de dépasser la dose de 3000 mg de paracétamol par jour, soit 3 comprimés par jour.

Cependant, en cas de douleurs plus intenses, et sur avis de votre médecin, la posologie peut être augmentée jusqu'à 4000 mg par jour, soit 4 comprimés par jour.

Les doses supérieures à 3000 mg de paracétamol par jour nécessitent un avis médical.

NE PAS DÉPASSER PLUS DE 4000 mg de PARACETAMOL PAR JOUR (soit 10 comprimés de 1000 mg) en l'absence de avis médical.

Prendre le médicament à jeun, à l'heure de la prise de nourriture, à un intervalle de 4 heures au moins entre les prises.

Ces indications permettent d'éviter les oscillations de la température.

En cas de douleurs d'intensité légère à modérée, les prises doivent être espacées d'au moins 4 heures.

En cas de douleurs d'intensité modérée à sévère, les prises doivent être espacées de 8 heures minimum. Ne pas dépasser 3000 mg par jour.

Mode d'administration

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler tels quels avec une boisson (par exemple eau, lait, jus de fruit).

Symptômes et instructions en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de CETAMYL® 1 g, comprimé que vous n'auriez dû :

En cas de surdosage ou d'intoxication accidentelle, prévenir en urgence un médecin.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre CETAMYL® 1 g comprimé :

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

Risque de syndrome de sevrage : Sans objet.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

- Rarement, réactions allergiques.

- Exceptionnellement thrombopénie.

En cas d'effets indésirables même non renseignés sur cette notice, arrêter immédiatement le traitement et en informer votre médecin ou pharmacien.

5. Comment conserver CETAMYL® 1 g ?

Pas de précautions particulières de conservation.

À tenir hors de la portée des enfants.

Ne pas utiliser ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage.

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

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout « ni avec les ordures ménagères ».

Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. Informations supplémentaires

Que contient CETAMYL® 1 g

Paracétamol..... 1000 mg

Excipients asp : 1 cp

Excipient à effet notoire : Lactose

Nom et adresse de l'EPI titulaire de l'AMM MAROC : Laboratoires pharmaceutiques GALENICA. N° 13, G 5 - Z.I. Ouled Saleh - Bouskoura -20180 - Casablanca - maroc

Nom et adresse du fabricant (quand celui-ci n'est pas titulaire de l'AMM) : Néant

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée : Août 2016

Conditions de prescription et de délivrance : Libre

Informations réservées aux professionnels de santé : Sans objet



LABORATOIRES PHARMACEUTIQUES GALENICA
Casablanca - Maroc

CETAMYL® 1g

Paracétamol

Comprimés sécables boîte de 10

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

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

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

- Adressez vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.

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

- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien (nombre de jours)

Que contient cette notice :

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

1. Qu'est ce que CETAMYL® 1 g et dans quel cas est-il utilisé ?

CETAMYL® 1 g à base de paracétamol est un antalgique (calme la douleur) et un antipyrétique (fait baisser la fièvre).

CETAMYL® 1 g n'exerce aucune action agressive au niveau de la muqueuse gastrique et peut être utilisé chez les ulcéreux.

CETAMYL® 1 g est indiqué dans le traitement symptomatique des douleurs d'intensité légère à modérée et/ou des états fébriles et les douleurs d'arthrose.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CETAMYL® 1 g, comprimé ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament : Sans objet.

Contre-indications

Ne prenez jamais CETAMYL® 1 g, comprimé dans les cas suivants :

- Allergie connue au paracétamol ou à l'un des constituants,
- Maladie grave du foie.

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales

Faites attention avec CETAMYL® 1 g, comprimé :

Précautions particulières

- Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours, ou en cas de efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.

- En cas de maladie grave du foie ou des reins, il est nécessaire de consulter votre médecin avant de prendre du paracétamol.

Mises en garde spéciales

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée.

Interactions avec d'autres médicaments

Prise ou utilisation d'autres médicaments

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

Signalez que vous ou votre enfant prenez ce médicament si votre médecin vous prescrit un dosage du taux d'acide urique dans le sang.

Interactions avec les aliments et les boissons : Sans objet.

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

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Grossesse et allaitement

Le paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse ainsi qu'en cas d'allaitement.

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

Sportifs : Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines : Sans objet.

Liste des excipients à effet notoire :

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du

glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

3. Comment prendre CETAMYL® 1 g

Posologie. Mode et/ou voie(s) d'administration. Fréquence d'administration et durée du traitement

Posologie

En raison de son dosage, ce médicament est réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 50 kg.

La posologie usuelle est de 1 comprimé à 1000 mg par prise, à renouveler au bout de 6 à 8 heures. En cas de besoin, la prise peut être répétée au bout de 4 heures minimum.

Il n'est généralement pas nécessaire de dépasser la dose de 3000 mg de paracétamol par jour, soit 3 comprimés par jour.

Cependant, en cas de douleurs plus intenses, et sur avis de votre médecin, la posologie peut être augmentée jusqu'à 4000 mg par jour, soit 4 comprimés par jour.

Les doses supérieures à 3000 mg de paracétamol par jour nécessitent un avis médical.

NE PAS DÉPASSER PLUS DE 4000 mg de PARACETAMOL PAR JOUR (soit 10 comprimés de 1000 mg) en intervalle de 4 heures au moins entre les prises.

Ces indications permettent d'éviter les oscillations de la température corporelle.

En cas de douleurs persistantes (insuffisance rénale sévère), les prises doivent être espacées de 8 heures minimum. Ne pas dépasser 3

CETAMYL® 1000 mg
PARACETAMOL
Boîte de 10 comprimés sécables. P.F.V. : 13,20 DH



« La barre de cassure n'est là que pour faciliter la prise du comprimé si vous éprouvez des difficultés à l'avaler en entier »

Si vous avez l'impression que l'effet de ce médicament est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Mode d'administration

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler tels quels avec une boisson (par exemple eau, lait, jus de fruit).

Symptômes et instructions en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de CETAMYL® 1 g, comprimé que vous n'auriez dû :

En cas de surdosage ou d'intoxication accidentelle, prévenir en urgence un médecin.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre CETAMYL® 1 g comprimé :

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

Risque de syndrome de sevrage : Sans objet.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

- Rarement, réactions allergiques.
- Exceptionnellement thrombopénie.

En cas d'effets indésirables même non renseignés sur cette notice, arrêter immédiatement le traitement et en informer votre médecin ou pharmacien.

5. Comment conserver CETAMYL® 1 g ?

Pas de précautions particulières de conservation.

À tenir hors de la portée des enfants.

Ne pas utiliser ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage.

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

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout « ni avec les ordures ménagères ».

Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. Informations supplémentaires

Que contient CETAMYL® 1 g

Paracétamol..... 1000 mg

Excipients asp : 1 cp

Excipient à effet notoire : Lactose

Nom et adresse de l'EPI titulaire de l'AMM MAROC : Laboratoires pharmaceutiques GALENICA. N° 13, G 5 - Z.I. Ouled Saleh - Bouskoura -20180 - Casablanca - maroc

Nom et adresse du fabricant (quand celui-ci n'est pas titulaire de l'AMM) : Néant

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée : Août 2016

Conditions de prescription et de délivrance : Libre

Informations réservées aux professionnels de santé : Sans objet



LABORATOIRES PHARMACEUTIQUES GALENICA
Casablanca - Maroc

IPP®

20 mg Gélules

Omeprazole

Boîtes de 7, 14, 28 et 56 gélules

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 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.

Que contient cette notice ?

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

1. Qu'est ce que IPP® et dans quel est-il utilisé ?

IPP® est un inhibiteur spécifique de la pompe à protons H⁺/K⁺ ATPase de la cellule gastrique. Il diminue la sécrétion d'acide dans l'estomac, quelque soit la nature de la stimulation.

IPP® 20 mg gélules est indiqué dans :

Adultes :

- Traitement des ulcères gastroduodénaux.
- Prévention des récurrences d'ulcères gastriques et duodénaux.
- En association à des antibiotiques appropriés, éradication de *Helicobacter pylori* dans la maladie ulcéreuse gastroduodénale.
- Traitement des ulcères gastriques et duodénaux associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).
- Prévention des ulcères gastriques et duodénaux associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) chez les patients à risque.
- Traitement de l'œsophagite par reflux.
- Traitement d'entretien des patients après cicatrisation d'une œsophagite par reflux.
- Traitement du reflux gastro-œsophagien symptomatique.
- Traitement du syndrome de Zollinger-Ellison.

Population pédiatrique :

Enfants à partir d'un an et ≥ 10 kg :

- Traitement de l'œsophagite par reflux
- Traitement symptomatique du pyrosis et des régurgitations acides en cas de reflux gastro-œsophagien.

Enfants de plus de 4 ans et adolescents :

- En association à des antibiotiques, traitement de l'ulcère duodénal consécutif à une infection par *H. pylori*.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre IPP® ?

Contre-indications :

Ne prenez jamais IPP® en cas de :

- Hypersensibilité connue à l'Omeprazole ou à l'un des composants.
- Hypersensibilité à un autre inhibiteur de la pompe à protons.
- Co-administration avec nelfinavir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH).

Mises en garde :

IPP® 20 mg peut masquer des symptômes d'autres maladies. Par conséquent, avant que vous ne commenciez à prendre IPP® 20 mg ou lorsque vous êtes sous traitement, vous devez informer immédiatement votre médecin si l'un des éléments suivants se produit :

- Vous perdez du poids sans raison ou si vous avez des problèmes à avaler.
- Vous avez des douleurs à l'estomac ou une indigestion.
- Vous vomissez de la nourriture ou du sang.
- Vous avez des selles noires (teintées de sang).
- Vous souffrez de diarrhée sévère ou persistante, car l'Omeprazole a été associé à une faible

augmentation de diarrhées infectieuses.

• Si vous avez des problèmes hépatiques sévères.

IPP® peut favoriser le développement de bactéries intragastriques par diminution du volume et de l'acidité du suc gastrique. La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons tel que IPP® 20 mg en particulier sur une période supérieure à un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la hanche, du poignet ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez d'ostéoporose ou si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque d'ostéoporose).

Précautions d'emploi :

- Sujet âgé : aucun ajustement des doses n'est nécessaire.

- Insuffisance rénale ou hépatique : l'adaptation de la posologie n'est pas nécessaire.

- En cas d'ulcère gastrique il est recommandé de vérifier la bénignité de la lésion avant traitement. En cas de doute, demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

IPP® est un médicament, ne pas le laisser à la portée des enfants.

Interactions avec d'autres médicaments :

d'emploi : Vous ou pharmacien si médicaments suivants :
goline, diazépam, anti-vitamines K, nus, methotrexate, quinavir, erlotinib,

et les boissons :
prises avec de la

de phytothérapie
s objet
et allaitement ;
soit être envisagée
nécessaire.
le lait maternel,
d'influence sur
érapeutiques.

IPP®

Omeprazole 20 mg
Boîte de 28 gélules

PPV : 95,00 DH



Dr Maria MAFTOUH
Pharmacien Responsable

Conduire un véhicule ou à utiliser des machines :

IPP® 20 mg n'est pas susceptible d'entraîner des effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. En cas d'effets secondaires tels qu'étourdissements et troubles visuels, vous ne devez pas conduire de véhicules ou utiliser des machines.

Ce médicament contient du saccharose, son indication est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase isomaltase (maladies héréditaires).

Ce médicament contient du mannitol et peut provoquer des troubles digestifs (diarrhée).

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

3. Comment prendre IPP® ?

Respecter strictement la posologie prescrite par le médecin.

IPP® 20 mg est administré par voie orale.

Il est recommandé de prendre les gélules d'IPP® le matin, et de les avaler en entier avec un demi-verre d'eau. Les gélules ne doivent être ni mâchées ni croquées.

Posologie :

Adultes :

- Ulcère gastrique ou duodénal et reflux gastro-œsophagien : 20 mg soit 1 gélule / jour pendant 4 à 6 semaines.

- Œsophagites par reflux gastro-œsophagien : 20 mg soit 1 gélule / jour pendant 4 semaines prolonger en fonction des résultats obtenus.

- Prévention et traitement des lésions dues aux traitements par AINS : 20 mg soit 1 gélule / jour pendant 4 à 8 semaines selon la sévérité et les résultats obtenus.

- Syndrome Zollinger-Ellison : 60 mg / jour soit gélules / jour, cette posologie doit être ajustée individuellement et la durée du traitement sera en fonction des résultats cliniques.

- Traitement séquentiel de l'éradication de *H. pylori* : la dose recommandée est de 20 mg d'IPP® 20 mg deux fois par jour pendant un semaine.

Votre médecin va vous prescrire en même temps deux antibiotiques parmi l'amoxicilline, la clarithromycine et le métronidazole.

Enfants :

- Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien tels que brûlures et régurgitations acides.

• Les enfants âgés de plus de 1 an et pesant plus de 10 kg peuvent prendre IPP® 20 mg. L

IPP®

20 mg Gélules

Omeprazole

Boîtes de 7, 14, 28 et 56 gélules

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 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.

Que contient cette notice ?

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

1. Qu'est ce que IPP® et dans quel est-il utilisé ?

IPP® est un inhibiteur spécifique de la pompe à protons H⁺/K⁺ ATPase de la cellule gastrique. Il diminue la sécrétion d'acide dans l'estomac, quelque soit la nature de la stimulation.

IPP® 20 mg gélules est indiqué dans :

Adultes :

- Traitement des ulcères gastroduodénaux.
- Prévention des récurrences d'ulcères gastriques et duodénaux.
- En association à des antibiotiques appropriés, éradication de *Helicobacter pylori* dans la maladie ulcéreuse gastroduodénale.
- Traitement des ulcères gastriques et duodénaux associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).
- Prévention des ulcères gastriques et duodénaux associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) chez les patients à risque.
- Traitement de l'œsophagite par reflux.
- Traitement d'entretien des patients après cicatrisation d'une œsophagite par reflux.
- Traitement du reflux gastro-œsophagien symptomatique.
- Traitement du syndrome de Zollinger-Ellison.

Population pédiatrique :

Enfants à partir d'un an et ≥ 10 kg :

- Traitement de l'œsophagite par reflux
- Traitement symptomatique du pyrosis et des régurgitations acides en cas de reflux gastro-œsophagien.

Enfants de plus de 4 ans et adolescents :

- En association à des antibiotiques, traitement de l'ulcère duodénal consécutif à une infection par *H. pylori*.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre IPP® ?

Contre-indications :

Ne prenez jamais IPP® en cas de :

- Hypersensibilité connue à l'Omeprazole ou à l'un des composants.
- Hypersensibilité à un autre inhibiteur de la pompe à protons.
- Co-administration avec nelfinavir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH).

Mises en garde :

IPP® 20 mg peut masquer des symptômes d'autres maladies. Par conséquent, avant que vous ne commenciez à prendre IPP® 20 mg ou lorsque vous êtes sous traitement, vous devez informer immédiatement votre médecin si l'un des éléments suivants se produit :

- Vous perdez du poids sans raison ou si vous avez des problèmes à avaler.
- Vous avez des douleurs à l'estomac ou une indigestion.
- Vous vomissez de la nourriture ou du sang.
- Vous avez des selles noires (teintées de sang).
- Vous souffrez de diarrhée sévère ou persistante, car l'Omeprazole a été associé à une faible

augmentation de diarrhées infectieuses.

• Si vous avez des problèmes hépatiques sévères.

IPP® peut favoriser le développement de bactéries intragastriques par diminution du volume et de l'acidité du suc gastrique.

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons tel que IPP® 20 mg en particulier sur une période supérieure à un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la hanche, du poignet ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez d'ostéoporose ou si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque d'ostéoporose).

Précautions d'emploi :

- Sujet âgé : aucun ajustement des doses n'est nécessaire.

- Insuffisance rénale ou hépatique : l'adaptation de la posologie n'est pas nécessaire.

- En cas d'ulcère gastrique il est recommandé de vérifier la bénignité de la lésion avant traitement.

En cas de doute, demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

IPP® est un médicament, ne pas le laisser à la portée des enfants.

Interactions avec d'autres médicaments :

d'emploi : Vous ou pharmacien si les médicaments suivants :
goline, diazépam, anti-vitamines K, nus, methotrexate, quinavir, erlotinib,

et les boissons :

prises avec de la

de phytothérapie

objet

et allaitement ;

soit être envisagée

nécessaire.

le lait maternel,

d'influence sur

érapeutiques.

un véhicule ou à

Conduire des machines :

IPP® 20 mg n'est pas susceptible d'entraîner des effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. En cas d'effets secondaires tels qu'étourdissements et troubles visuels, vous ne devez pas conduire de véhicules ou utiliser des machines.

Ce médicament contient du saccharose, son indication est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase isomaltase (maladies héréditaires).

Ce médicament contient du mannitol et peut provoquer des troubles digestifs (diarrhée).

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

3. Comment prendre IPP® ?

Respecter strictement la posologie prescrite par le médecin.

IPP® 20 mg est administré par voie orale.

Il est recommandé de prendre les gélules d'IPP® le matin, et de les avaler en entier avec un demi-verre d'eau. Les gélules ne doivent être ni mâchées ni croquées.

Posologie :

Adultes :

- Ulcère gastrique ou duodénal et reflux gastro-œsophagien : 20 mg soit 1 gélule / jour pendant 4 à 6 semaines.

- Œsophagites par reflux gastro-œsophagien : 20 mg soit 1 gélule / jour pendant 4 semaines prolonger en fonction des résultats obtenus.

- Prévention et traitement des lésions dues aux traitements par AINS : 20 mg soit 1 gélule / jour pendant 4 à 8 semaines selon la sévérité et les résultats obtenus.

- Syndrome Zollinger-Ellison : 60 mg / jour soit gélules / jour, cette posologie doit être ajustée individuellement et la durée du traitement sera en fonction des résultats cliniques.

- Traitement séquentiel de l'éradication de *H. pylori* : la dose recommandée est de 20 mg d'IPP® 20 mg deux fois par jour pendant un semaine.

Votre médecin va vous prescrire en même temps deux antibiotiques parmi l'amoxicilline, la clarithromycine et le métronidazole.

Enfants :

- Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien tels que brûlures et régurgitations acides.

• Les enfants âgés de plus de 1 an et pesant plus de 10 kg peuvent prendre IPP® 20 mg. L

IPP®

Omeprazole 20 mg
Boîte de 28 gélules

PPV : 95,00 DH



Dr Maria MAFTOUH
Pharmacien Responsable

CARTINAL®

Solution buvable contre la toux

PRESENTATION :

Sirop de 125 ml

COMPOSITION :

INGREDIENTS	POIDS
Eucalyptus	2,100g
Propolis	0,050g
Coquelicot	0,050g
Mauve	0,500g
Miel	0,500g
Gomme arabique	0,035g
Acide citrique	0,025g
Sorbate de potassium	0,010g
Apports pour:	10ml

L 3213
P: 01/26
PUC: 65.00 DM

PROPRIÉTÉS :

Le sirop CARTINAL a été élaboré à base d'extraits de plantes et de produits naturels, il contient :

- l'eucalyptus qui agit comme expectorant et antiseptique,
- le propolis, connue pour ses effets anti-infectieux et antioxydant,
- le coquelicot pour ses actions sédative et anti-inflammatoire,
- la mauve qui apaise l'irritation des voies respiratoires.

CARTINAL apaise l'irritation, adoucit et dégage les voies respiratoires.

UTILISE EN CAS DE :

CARTINAL est indiqué contre la toux lors des affections des voies respiratoires.

CONSEIL D'UTILISATION :

Adulte: 1 cuillère à soupe 2 à 3 fois par jour.

Enfants de 3 à 5 ans: 1 cuillère à café 2 à 3 fois par jour.

CONSERVATION :

Gardez le flacon bien fermé à l'abri de la lumière, de la chaleur et de l'humidité.

CONTRE INDICATIONS :

Le sirop Cartinal est déconseillé chez les nourissants, les femmes enceintes et allaitantes, et en cas d'hypersensibilité à l'un de ses composants.

CARTINAL est un complément alimentaire n'est pas médicament



PHARMACCESS s.a.r.l.

Fabriqué par C.M.C PHARMA s.a.r.l.
Ain chok, hay Haddaouia III, rue 28 n°7 Casablanca
Agrément Sanitaire: CAPV.5.53.15
Distribué par Pharmaccess s.a.r.l.