

## 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.



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

## Déclaration de Maladie

M22- 0030107

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1255 Société : 183635  
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :  
Nom & Prénom : FARISSI OMAR  
Date de naissance : 1941  
Adresse : hay tarachaul 10 N 4 casablanca-Bang  
Boulogne  
Tél. : 0668346426 Total des frais engagés : 81730 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : Dr. Imane KOURAICHE ELIDRISSI  
Médecine Générale  
Farah El Salam 2 Rés. Jedd Azouz  
G11.2 Imm 8 N°3 Egt. (Omane Louz)  
Oulfa Hay Hassani - Casa  
INPE: 091239491  
Date de consultation : 12/10/2023  
Nom et prénom du malade : EL ABDELLAOUI LATIFA Age :  
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant  
Nature de la maladie : Gastroentérite + SII  
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 : Signature de l'adhérent(e) : Le : / /

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

### 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'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 l'accomplissement des Actes
12/10/23	C	15	150 DH	Dr. H. KOURAICHE Médecine Générale Fak El Salam 2 Rés. Ouled Azouz G. 2 Im. 8 N°3 Etg. 1 (Jeanne Louz) Ouffa Hay Hassania Casablanca INPE: 091239491

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

PHARMACIE DE L'ATLANTIQUE  
Dr. ESSADIQ Salim  
512, Boulevard Zeitouni - Casablanca  
Tél.: 05 22 26 74 10

# 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

AM

PC

IM

IV

Montant détaillé des Honoraires

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

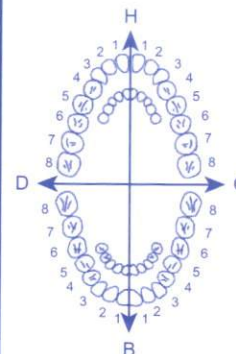
Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

# SOINS DENTAIRES

Dents Traitées

Nature des Soins

Coefficient



Coefficient DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

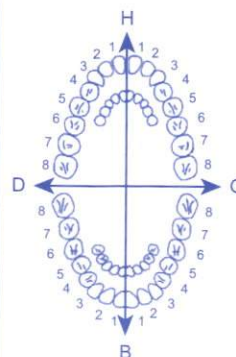
FIN D'EXECUTION

# 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

Docteur

Imane KOURAICHI EL IDRISSI

Médecine Générale  
Echographie Générale

Diplômée à l'Hôpital Universitaire Ibn Rochd  
et Faculté de Médecine et de Pharmacie  
Casablanca



الدكتورة

إيمان قريشي الادريسي

الطب العام  
الفحص بالصدى

خريجة المستشفى الجامعي ابن رشد  
وكلية الطب والصيدلة الدار البيضاء

Casablanca, le : 12 / 10 / 2023

Dr. Imane KOURAICHI EL IDRISSI  
Médecine Générale  
Farah El Salam 2 Rés. Ouled Azouz  
GH2 Imm.8 N°3 Etg.1 (Jnane Louz)  
Oulfa Hay Hassani - Casa  
INPE: 091239491

M<sup>me</sup> EL ABDELLAOUC LATIFA

38,70 x 2

77,40

43,20

84,10

98,80

73,80

108,00

TSV

1) laroaxyl

25

1 cpl le soir / j' Pdt 03  
mois

ou Atthymil

1/2 cpl le soir / j'

2) Séconil

1 sachet en prise unique

3) Ralizer 20

1 cpl le matin / j' à jeun Pdt 14 j'

4) Neofortan 160

1 cpl effo a 21 j' avant repas

5) Hepanat

1 cpl a 21 j'

6) VECA

5mg

1 cpl le soir / j'

Dr. Imane KOURAICHI EL IDRISSI  
Médecine Générale  
Farah El Salam 2 Rés. Ouled Azouz  
GH2 Imm.8 N°3 Etg.1 (Jnane Louz)  
Oulfa Hay Hassani - Casa  
INPE: 091239491

Dr. ESSADIQ Salim  
Boulevard Zerktouni - Casablanca  
Tel.: 05 22 26 74 10

فرح السلام 2، إقامة أولاد عرو، GH2، عمارة 8، شقة 3 الطابق الأول جنان اللوز - الألفة - الحي الحسني  
Farah El Salam 2, Résidence Ouled Azouz GH2, Imm.8, N°3 1<sup>er</sup> étage (Jnane Louz) - Oulfa - Hay Hassani

Tel.: 05 22 89 71 79

92,00x2  
184,00

7) climaston 1mg/5mg  
1cp/j Pdt 02mois



667,30

Dr. Imane KOURAICHI EL IDRISSI  
Médecine Générale

Farah El Sahbi 2 Rés. Ouled Arouz  
GH 2ème 8 N°3 Etg. 1 (Imane Louz)  
Oufra Hay Hassani - Casa  
INPE: 091209491

PHARMACIE DE L'ATLANTIQUE  
Dr. ESSADIQ Salim  
512, Boulevard Zenkouni - Casablanca  
Tél.: 05 22 26 74 10



# NEOFORTAN®

(phloroglucinol dihydraté)

## FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS

- Comprimés effervescents dosés à 80 mg : Boîte de 10
- Comprimés effervescents dosés à 160 mg : Boîte de 10
- Suppositoires dosés à 150 mg : Boîte de 8

## COMPOSITION QUALITATIVE

- **Comprimé effervescent à 80 mg**  
Phloroglucinol dihydraté ..... 80 mg
  - **Comprimé effervescent à 160 mg**  
Phloroglucinol dihydraté ..... 160 mg
  - **Excipient** : acide citrique, bicarbonate de sodium, saccharine sodique, benzoate de sodium qsp 1 comprimé effervescent
  - **Suppositoire à 150 mg**  
Phloroglucinol dihydraté ..... 150 mg
- Excipient : triméthyl phloroglucinol, silice colloïdale anhydre, glycérides hémissynthétiques qsp 1 suppositoire.

## CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antispasmodique musculotrope.

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

NEOFORTAN® est préconisé dans :

- Le traitement symptomatique des douleurs liées aux troubles fonctionnels du tube digestif et des voies biliaires (dyskinésie biliaire, colite spasmodique), colique hépatique
- Le traitement des manifestations spasmodiques et douloureuses aiguës des voies urinaires : coliques néphrétiques
- Le traitement symptomatique des manifestations spasmodiques douloureuses en gynécologie (dysménorrhée)
- Le traitement adjuvant des contractions au cours de la grossesse en association au repos

## DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

ce médicament ne doit pas être utilisé dans le cas suivant :

- Hypersensibilité au phloroglucinol.
- EN CAS DE DOUTE IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

## MISES EN GARDE SPECIALES

L'association de phloroglucinol avec les antalgiques majeurs tels que la morphine ou ses dérivés doit être évitée en raison de leur effet spasmogène.

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, ET NOTAMMENT les antalgiques majeurs tels que la morphine ou ses dérivés, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT

### Grossesse

Les études réalisées chez l'animal n'ont pas mis en évidence d'effet tératogène du phloroglucinol. En l'absence d'effet tératogène chez l'animal, un effet malformatif dans l'espèce humaine n'est pas attendu.

En clinique, l'utilisation relativement répandue du phloroglucinol n'a apparemment révélé aucun risque malformatif à ce jour.

Toutefois, l'utilisation du phloroglucinol ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire.

## Allaitement

En l'absence de données, il est conseillé pendant l'allaitement.

D'UNE FACON GENERALE, IL CONVIENT DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER CE MEDICAMENT.

## EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

En cas de régime désodé ou hyposodé, tenir compte de la teneur en sodium de NEOFORTAN® 160 mg : environ 308 mg de sodium et de NEOFORTAN® 80 mg : environ 154 mg de sodium.

## COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER A LA RECOMMANDATION DE VOTRE MEDECIN. A TITRE INDICATIF, LA DOSE EST LA SUIVANTE :

- Chez l'adulte : 1 comprimé effervescent à 80 mg ou 1 comprimé effervescent à 160 mg 2 à 3 fois par jour, après les repas.

- Chez l'enfant à partir de 6 ans (20 kg) : 1 comprimé effervescent à 80 mg 2 à 3 fois par jour, après les repas.

## Voie et mode d'administration

- Voie orale

Les comprimés doivent être dissous dans un verre d'eau.

## Durée du traitement

NEOFORTAN® doit être utilisé aux doses préconisées. Le médecin l'aura conseillé.

## EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, LE MEDICAMENT PEUT PROVOQUER DES EFFETS NON SOUHAITES.

- Allergie cutanée : quelques très rares cas d'éruptions cutanées.
- NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE PHARMACIEN.

## CONSERVATION

- Ne pas dépasser la date limite d'utilisation fin.
- Comprimés effervescents : Tube à conserver à l'abri de l'humidité.
- Suppositoires : à conserver à l'abri de la chaleur.

Ceci est un médicament.

Un médicament n'est pas un produit comme les autres. Il vous concerne, vous devez en prendre soin.

Le médicament est un produit de consommation.

**NEOFORTAN® 160 mg**

PPV 98DH80  
EXP 09/2025  
LOT 28057 4

## **Ne prenez jamais VECA<sup>®</sup>, comprimé pelliculé :**

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
  - Si vous avez des difficultés pour uriner ou si votre vessie ne se vide pas complètement quand vous urinez (rétention urinaire).
  - Si vous souffrez d'une affection gastro-intestinale grave (notamment un mégacolon toxique, complication associée à la rectocolite hémorragique).
  - Si vous souffrez d'une maladie des muscles appelée myasthénie, caractérisée par une faiblesse musculaire excessive.
  - Si vous souffrez d'une augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil, avec perte progressive de la vision (glaucome).
  - Si vous êtes hémodialysé.
  - Si vous souffrez d'une maladie sévère du foie.
  - Si vous souffrez d'une maladie sévère du rein ou d'une maladie modérée du foie et que vous prenez des médicaments susceptibles de ralentir l'élimination de la solifénacine succinate de l'organisme (par exemple le kétoconazole). Si c'est le cas, votre médecin ou votre pharmacien vous en aura informé.
- Prévenez votre médecin avant le début du traitement par VECA<sup>®</sup>, comprimé pelliculé si vous présentez ou avez déjà présenté l'une des maladies mentionnées ci-dessus.

## **Avertissements et précautions**

- Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre VECA<sup>®</sup>, comprimé pelliculé :
- Si votre vessie ne se vide pas complètement quand vous urinez (obstruction des voies urinaires) ou si vous avez des difficultés pour uriner (par exemple un faible volume d'urine). Le risque d'accumulation d'urine dans la vessie (rétention urinaire) est alors beaucoup plus élevé.
  - Si vous avez une obstruction gastro-intestinale (constipation).
  - Si vous avez un risque de ralentissement de la motilité gastro-intestinale (ralentissement de la circulation des matières solides et liquides dans le tube digestif). Si c'est le cas, votre médecin vous en aura informé.
  - Si vous souffrez d'une maladie rénale sévère.
  - Si vous souffrez d'une maladie modérée du foie.
  - Si vous avez une hernie hiatale ou des brûlures d'estomac.
  - Si vous avez une atteinte neurologique (neuropathie autonome).

## **Enfants et adolescents**

**VECA<sup>®</sup>, comprimé pelliculé ne doit pas être utilisé chez l'enfant et l'adolescent de moins de 18 ans.**

Prévenez votre médecin avant le début du traitement par VECA<sup>®</sup>, comprimé pelliculé si vous présentez ou avez déjà présenté l'une des maladies mentionnées ci-dessus.

Avant le début du traitement par VECA<sup>®</sup>, comprimé pelliculé, votre médecin évaluera si votre polakiurie (envie fréquente d'uriner) a d'autres causes [par exemple une insuffisance cardiaque (capacité

venez vous adresser à votre médecin ou à votre pharmacien en cas de doute. La dose recommandée est de 5 mg par jour, sauf si votre médecin vous demande de prendre 10 mg par jour. **Avez le comprimé en entier avec du liquide. Il peut être pris indifféremment, pendant ou en dehors des repas. Ne pas croquer le comprimé.**

## **Utilisation chez les enfants et adolescents**

VECA<sup>®</sup> ne doit pas être utilisé chez les enfants et adolescents de moins de 18 ans.

**Si vous avez pris plus de VECA<sup>®</sup>, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû :**

En cas de prise excessive ou en cas de prise accidentelle par un enfant, consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Un surdosage peut se manifester par les symptômes suivants : maux de tête, sécheresse de la bouche, sensations vertigineuses, somnolence et vision trouble, perception de choses qui n'existent pas (hallucinations), excitation importante, convulsions, difficultés à respirer, accélération du rythme cardiaque (tachycardie), accumulation d'urine dans la vessie (rétention urinaire) et dilatation de la pupille (mydriase).

**Si vous oubliez de prendre VECA<sup>®</sup>, comprimé pelliculé :**

Si vous oubliez de prendre un comprimé à l'heure habituelle, prenez-le dès que possible, sauf s'il est déjà l'heure de la prise de la dose suivante. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

**Si vous arrêtez de prendre VECA<sup>®</sup>, comprimé pelliculé :**

Si vous arrêtez de prendre VECA<sup>®</sup>, vos symptômes d'hyperactivité vésicale pourraient réapparaître ou s'aggraver. Consultez toujours votre médecin si vous envisagez d'arrêter le traitement.

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

## **4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?**

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

Si vous faites un choc allergique, ou une réaction cutanée sévère (par exemple décollement de la peau et formation de bulles), vous devez en informer votre médecin ou votre pharmacien immédiatement.

Un angioedème (réaction allergique cutanée qui se traduit par un gonflement survenant dans le tissu juste sous la surface de la peau) avec obstruction des voies respiratoires (difficulté à respirer) a été rapporté chez quelques patients traités par solifénacine

indésirable qui ne serait pas sans conséquence. Vous pouvez vous adresser au Centre National de Pharmacovigilance pour plus d'informations.

## **5. COMMENT CONSERVER VECA<sup>®</sup>, comprimé pelliculé :**

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants. N'utiliser pas ce médicament après la date de péremption mentionnée sur la boîte. A conserver à une température inférieure à 30 °C. Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

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

**Ce que contient VECA<sup>®</sup>, comprimé pelliculé :**

• **La substance active :** Solifénacine succinate

VECA<sup>®</sup> 5 mg, comprimé pelliculé :

Solifénacine succinate ..... 5 mg  
Excipients q.s.p. .... 1 comprimé

**Excipient à effet notoire :** Lactose monohydraté

VECA<sup>®</sup> 10 mg, comprimé pelliculé :

Solifénacine succinate ..... 10 mg  
Excipients q.s.p. .... 1 comprimé

**Excipient à effet notoire :** Lactose monohydraté

**Qu'est-ce que VECA<sup>®</sup>, comprimé pelliculé et contenu de l'emballage extérieur ?**

VECA<sup>®</sup> se présente sous forme de comprimé pelliculé.

**VECA<sup>®</sup> 5 mg :** Boîte de 3, boîte de 5, boîte de 10, boîte de 20 et boîte de 30 comprimés pelliculés.

**VECA<sup>®</sup> 10 mg :** Boîte de 3, boîte de 5, boîte de 10, boîte de 20 et boîte de 30 comprimés pelliculés.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

## **Conditions de délivrance :**

Liste II.

**Date de création de la notice :**

Août 2020.

**PHARMAS**

**Laboratoires PHARMA 5**

21 Rue des Asphodèles - Casablanca - Maroc  
**Site de fabrication :** Zone Industrielle Ouled Saleh  
- Boussouka - Maroc  
Yasmine LAHLOU FILALI - Pharmacien Responsable



# Veca®

Solifénacine Succinate

Comprimé pelliculé

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

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

## Que contient cette notice ?

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

## 1. QU'EST-CE QUE VECA®, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Médicaments urologiques, médicaments de l'incontinence urinaire.  
La solifénacine succinate (la substance active de VECA®) appartient à la classe pharmacothérapeutique des anticholinergiques. Ces médicaments sont utilisés pour réduire les contractions de la vessie lorsque celle-ci est hyperactive. Ceci vous permettra d'attendre plus longtemps avant de devoir aller aux toilettes et augmentera le volume des urines que peut retenir votre vessie.

VECA®, comprimé pelliculé est indiqué dans le traitement des symptômes de la vessie hyperactive (incontinence urinaire). Les symptômes typiques : un besoin pressant et soudain d'uriner sans signe précurseur, des envies fréquentes d'uriner ainsi que des émissions involontaires d'urine sans que vous ayez le temps d'aller aux toilettes.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE VECA®, comprimé pelliculé ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

de pompage du cœur insuffisante) ou une maladie du rein]. Si vous avez une infection urinaire, votre médecin vous prescrira un antibiotique (traitement contre certaines infections bactériennes).

## Autres médicaments et VECA®, comprimé pelliculé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Il est particulièrement important que vous préveniez votre médecin si vous prenez :

- D'autres médicaments anticholinergiques, car les effets et les effets indésirables des deux médicaments peuvent être accentués.
- Des médicaments cholinergiques, car ils peuvent réduire l'effet de VECA®, comprimé pelliculé.
- Des médicaments tels que le métoprolol ou le cisapride, qui accélèrent le fonctionnement du tube digestif. VECA®, comprimé pelliculé peut réduire les effets de ces médicaments.
- Des médicaments tels que le kétoconazole, le rifampicine, le nelfinavir, l'itraconazole, le vérapamil ou le diltiazem, qui ralentissent la dégradation de VECA®, comprimé pelliculé dans l'organisme.
- Des médicaments tels que la rifampicine, la phénytoïne ou la carbamazépine, car ils peuvent accélérer la dégradation de VECA®, comprimé pelliculé dans l'organisme.
- Des médicaments tels que les bisphosphonates, qui peuvent déclencher ou aggraver une œsophagite (inflammation de l'œsophage).

## VECA®, comprimé pelliculé contient du lactose :

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

## VECA®, comprimé pelliculé avec des aliments et boissons

VECA®, comprimé pelliculé peut être pris indifféremment pendant ou en dehors des repas.

## Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament. Il n'est pas recommandé d'utiliser VECA®, comprimé pelliculé pendant la grossesse, sauf nécessité absolue.

N'utilisez pas VECA®, comprimé pelliculé si vous allaitez car la solifénacine succinate pourrait passer dans le lait maternel. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

## Conduite de véhicules et utilisation de machines

VECA®, comprimé pelliculé peut provoquer une vision trouble et parfois une somnolence ou une fatigue. Si vous souffrez de l'un de ces effets indésirables, ne conduisez pas et n'utilisez pas de machine.

## 3. COMMENT PRENDRE VECA®, comprimé pelliculé :

succinate. En cas de survenue d'un angioedème, la solifénacine succinate doit être immédiatement arrêtée et un traitement et/ou des mesures appropriées doivent être pris.

VECA®, comprimé pelliculé peut provoquer les autres effets indésirables suivants :

## Très fréquents (peut affecter plus de 1 personne sur 10)

- Sécheresse de la bouche.

## Fréquents (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10)

- Vision trouble.
- Constipation, nausées, indigestion avec des symptômes tels que lourdeur abdominale, douleur abdominale, régurgitations, nausées et brûlures d'estomac (dyspepsie), gêne au niveau de l'estomac.

## Peu fréquents (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 100)

- Infection urinaire, infection de la vessie.
- Somnolence.
- Perturbation du goût (dysgueusie).
- Sécheresse (irritation) des yeux.
- Sécheresse du nez.
- Reflux gastro-œsophagien.
- Sécheresse de la gorge.
- Sécheresse de la peau.
- Difficultés pour uriner.
- Fatigue.
- Accumulation de liquide dans les jambes (œdème).

## Rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000)

- Accumulation d'une grande quantité de matières fécales dans le gros intestin (fécalome).
- Accumulation d'urine dans la vessie par impossibilité de vider la vessie (rétention urinaire).
- Sensations vertigineuses, maux de tête.
- Vomissements.
- Démangeaisons, rash.

## Très rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000)

- Hallucinations, confusion.
- Eruption cutanée allergique.

## Fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des données disponibles)

- Diminution de l'appétit, niveaux élevés de potassium dans le sang.

- Augm.
- Modifi
- cardi
- accélé
- Troubl
- Troubl
- Faible
- Troubl

## Comprimés pelliculés

- Faible
- Troubl

## Déclaration des effets secondaires

LOT : 3946  
PER : 05 - 26  
P.P.V : 108 DH 00



# SECONIL® 2g

## Secnidazole anhydre

### Granulé en sachet

**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.

1. QU'EST-CE QUE SECONIL®, GRANULES EN SACHET ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SECONIL®, GRANULES EN SACHET ?
3. COMMENT PRENDRE SECONIL®, GRANULES EN SACHET ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER SECONIL®, GRANULES EN SACHET
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES.

#### 1. QU'EST-CE QUE SECONIL® 2 g, GRANULES EN SACHET ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique  
ANTIPROTOZOAIRE de la famille des nitro-5-imidazolés.  
Ce médicament contient du secnidazole. Il est indiqué dans le traitement de :

- urétrites et vaginites à Trichomonas vaginalis, vaginoses bactériennes,
- acibiase intestinale et amibiase hépatique,
- giardiase.

#### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SECONIL®, GRANULES EN SACHET ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.  
Contre-indications

**Ne prenez jamais SECONIL® 2 g, granulé en sachet dans les cas suivants :**

- Si vous êtes allergique au secnidazole, ou à la famille des imidazolés ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

#### Mises en garde et précautions d'emploi

Avant d'utiliser SECONIL® 2 g, granulé en sachet, prévenez votre médecin si vous présentez des troubles suivants.

Prévenez immédiatement votre médecin si l'un des troubles suivants se produit pendant le traitement par SECONIL® 2 g, granulé en sachet :  
Il existe un risque de survenue de réaction allergique sévère et soudaine (œdème de Quincke), se manifestant par un brusque gonflement du visage et du cou. Si ces symptômes surviennent, arrêtez de prendre ce médicament et contactez immédiatement votre médecin.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre SECONIL® 2 g, granulé en sachet.

#### Interactions avec d'autres médicaments

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

Prévenez en particulier votre médecin si vous prenez des médicaments contenant de l'alcool en raison du risque de réactions à type de rougeur du visage, chaleur, vomissements, accélération du rythme cardiaque.

#### Interactions avec les aliments et les boissons

SECONIL® 2 g, granulé en sachet avec de l'alcool  
Éviter la prise de boissons alcoolisées durant ce traitement en raison du risque de réactions à type de rougeur du visage, chaleur, vomissements, accélération du rythme cardiaque.

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

**Grossesse et Allaitement**

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant le premier trimestre de la grossesse. Au-delà du premier trimestre, l'utilisation de ce médicament est envisageable.

Il est préférable d'éviter l'administration de ce médicament pendant l'allaitement ou de suspendre l'allaitement pendant 24 heures en cas de prise unique de ce médicament.

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

#### Sportifs

Sans objet.

**Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines**  
L'attention est attirée notamment chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines, sur les risques de vertiges attachés à l'emploi de ce médicament.

#### Liste des excipients à effet notoire

**SECONIL® 2 g, granulé en sachet contient du sucre de sphère**

L'utilisation de ce médicament 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 rares).

#### 3. COMMENT PRENDRE SECONIL® 2 g, granulé en sachet ?

##### Instructions pour un bon usage

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

**Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement**

##### Posologie

La dose recommandée est :

**urétrites et vaginites, vaginoses bactériennes :**

- adultes : 1 sachet de 2g, en une prise unique ; dose à prendre un seul jour.
- amibiase intestinale :
- amibiase aiguë symptomatique :
- adultes : 1 sachet de 2 g, en une prise unique ; dose à prendre un seul jour.
- enfants : 30 mg/kg/j, en une prise unique ; dose à prendre un seul jour.
- amibiase asymptomatique : même dose quotidienne, pendant 3 jours.

##### amibiase hépatique :

- adultes : 1,5 g par jour, en une ou plusieurs prises, pendant 5 jours.
- enfants : 30 mg/kg/j, en une ou plusieurs prises, pendant 5 jours.

##### giardiase :

- enfants : 30 mg/kg/j, en une prise unique ; dose à prendre un seul jour.

**DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER A L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.**

#### Mode et voie d'administration

Voie orale

Ce médicament est à prendre au début du repas.

Les granules peuvent être avalés sans les croquer avec une gorgée de liquide ou mélangées à des aliments semi-solides (purée, confiture, yogourt...).

#### Durée de traitement

Pour être efficace, ce médicament aux doses prescrites et aussi longtemps qu'il vous l'aura conseillé.

La disparition de la fièvre ou de tout autre symptôme ne signifie pas que vous êtes guéri. L'éventuelle pause due au traitement antibiotique.

Le fait de réduire ou de suspendre l'effet sur cette impression et retarder le traitement.

#### Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de SECONIL® 2 g, granulé en sachet, vous n'aurez rien de grave. La prise de ce médicament peut entraîner des effets indésirables.

**Instructions en cas d'omission**  
Si vous oubliez de prendre SECONIL® 2 g, granulé en sachet, ne prenez pas de dose double.

Ne prenez pas de dose double si vous avez oublié de prendre SECONIL® 2 g, granulé en sachet.

**Risque de syndrome de sevrage**  
Sans objet.

Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Seconil® 2a  
Granulé - Boîte de 1





# Climaston®

1 mg/5 mg, comprimé pelliculé  
Estradiol, Dydrogesterone

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

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

## Que contient cette notice ?

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

## 1. QU'EST-CE QUE CLIMASTON 1 mg/5 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

CLIMASTON est un traitement hormonal substitutif (THS). Il contient deux types d'hormones féminines, un estrogène, l'estradiol et un progestatif, la dydrogesterone. CLIMASTON est utilisé chez les femmes ménopausées qui n'ont plus leurs règles depuis plus de 12 mois.

CLIMASTON est utilisé :

### Pour soulager les symptômes apparaissant après la ménopause

Pendant la ménopause, la quantité d'estrogènes produits par le corps de la femme diminue et peut entraîner des symptômes tels qu'une chaleur au niveau du visage, du cou et de la poitrine (bouffées de chaleur). CLIMASTON soulage ces symptômes après la ménopause. Votre médecin vous prescrira CLIMASTON uniquement si ces symptômes affectent de façon importante votre qualité de vie.

### Dans la prévention de l'ostéoporose

Après la ménopause, certaines femmes peuvent avoir des os qui deviennent fragiles (ostéoporose). Les symptômes de l'ostéoporose doivent être discutés avec votre médecin. Si vous avez un risque accru de fracture et si d'autres médicaments ne vous conviennent pas, votre médecin pourra vous prescrire CLIMASTON pour prévenir l'ostéoporose après la ménopause.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CLIMASTON 1 mg/5 mg, comprimé pelliculé ?

### Antécédents médicaux et examens réguliers

L'utilisation d'un THS entraîne des risques qui doivent être pris en compte au moment de décider de commencer ou de poursuivre votre traitement.

L'expérience chez la femme ayant une ménopause précoce (due à une insuffisance ovarienne) est limitée. Si vous avez une ménopause précoce, les risques liés à l'utilisation d'un THS : à votre médecin.

Avant de débuter (ou de recommencer) un THS, votre médecin vous interrogera à propos de vos antécédents médicaux et familiaux. Un examen clinique sera également effectué pouvant inclure un examen pelvien, si nécessaire.

Après avoir débuté le traitement par CLIMASTON, vous devrez consulter régulièrement votre médecin (au moins une fois par an). Lors de ces examens, votre médecin sera amené à discuter avec vous des risques liés à l'utilisation de CLIMASTON.

et des risques si vous continuez le traitement par CLIMASTON.

369773  
11 2022  
10 2025



Maphar  
Bd Akkila N° 6, Q1,  
Sidi Bernoussi, Casablanca  
Climaston 1mg/5mg cp b28

P.P.V. : 92,00 DH  
113001  
180646

# Climaston®

1 mg/5 mg, comprimé pelliculé  
Estradiol, Dydrogesterone

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

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

## Que contient cette notice ?

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

## 1. QU'EST-CE QUE CLIMASTON 1 mg/5 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

CLIMASTON est un traitement hormonal substitutif (THS). Il contient deux types d'hormones féminines, un estrogène, l'estradiol et un progestatif, la dydrogesterone. CLIMASTON est utilisé chez les femmes ménopausées qui n'ont plus leurs règles depuis plus de 12 mois.

CLIMASTON est utilisé :

### Pour soulager les symptômes apparaissant après la ménopause

Pendant la ménopause, la quantité d'estrogènes produits par le corps de la femme diminue et peut entraîner des symptômes tels qu'une chaleur au niveau du visage, du cou et de la poitrine (bouffées de chaleur). CLIMASTON soulage ces symptômes après la ménopause. Votre médecin vous prescrira CLIMASTON uniquement si ces symptômes affectent de façon importante votre qualité de vie.

### Dans la prévention de l'ostéoporose

Après la ménopause, certaines femmes peuvent avoir des os qui deviennent fragiles (ostéoporose). Le traitement doit être discuté avec votre médecin. Si vous avez un risque accru de fracture osseuse, votre médecin pourra vous prescrire CLIMASTON pour prévenir l'ostéoporose après la ménopause.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CLIMASTON 1 mg/5 mg, comprimé pelliculé ?

### Antécédents médicaux et examens réguliers

L'utilisation d'un THS entraîne des risques qui doivent être pris en compte au moment de décider de commencer ou de poursuivre votre traitement.

L'expérience chez la femme ayant une ménopause précoce (due à une insuffisance ovarienne) est limitée. Si vous avez une ménopause précoce, les risques liés à l'utilisation d'un THS doivent être discutés avec votre médecin.

Avant de débuter (ou de recommencer) un THS, votre médecin vous interrogera à propos de vos antécédents médicaux et familiaux. Un examen clinique sera également effectué pouvant inclure, si nécessaire, un examen gynécologique et un examen de la prostate.

Après avoir débuté le traitement par CLIMASTON, vous devrez consulter régulièrement votre médecin pour surveiller les effets indésirables et les risques si vous continuez le traitement par CLIMASTON.

3 6 9 7 7 3  
1 1 2 0 2 2  
1 0 2 0 2 5

Maphar  
Bd Alklima N° 6, Q1,  
Casablanca  
CLIMASTON 1mg/5mg cp b28

P.P.V. : 92,00 DH

6 113001 180646



من أجل ضمان الشفاء التام.  
إذا كنت تعاني من مرض حاد بالكبد، يمكن لطبيبك أن يصف لك جرعة أقل.  
تحدد الجرعة الاعتيادية بعد تعافي المريض في قرص واحد من رأسبيري® 20 ملغ مرة واحدة في اليوم.  
إذا لم يكن يعاني المريض من أي التهاب، تحدد الجرعة الاعتيادية في قرص واحد من رأسبيري® 20 ملغ مرة واحدة في اليوم. حالما يتم تحديد الأعراض، يمكن لطبيبك أن يوصف بتناول قرص واحد من رأسبيري® 20 ملغ مرة واحدة في اليوم حسب احتياجك.  
**في حال الإصابة بجرحية الإثني عشر التي تدعى هيليكوباكتر بيلوري، يجب علاج قرحة الإثني عشر والوقاية من عودة قرحة المعدة أو الإثني عشر.**  
الرائدين والأطفال بدءاً من 12 سنة فأكبر: تحدد الجرعة الاعتيادية في قرص واحد من رأسبيري® 20 ملغ مرتين في اليوم خلال 7 أيام.  
سيطلب منك طبيبك تناول مضادات حيوية مثل الأموكسيسيلين والكلاريثروميسين.

**علاج قرحة المعدة المرتبطة بتناول مضادات التهاب اللاستيرويدية**  
الرائدين البالغين أكثر من 18 سنة: تحدد الجرعة الاعتيادية في قرص واحد من رأسبيري® 20 ملغ مرة واحدة في اليوم خلال 4 إلى 8 أسابيع.

**الوقاية من القرحة المرتبطة بتناول مضادات التهاب اللاستيرويدية**  
الرائدين البالغين أكثر من 18 سنة: تحدد الجرعة الاعتيادية في قرص واحد من رأسبيري® 20 ملغ مرة واحدة في اليوم.

**علاج الإفراط في المعطر لحمض المعدة بسبب متلازمة زولينجر إليسون**  
الرائدين البالغين أكثر من 18 سنة: تحدد الجرعة الاعتيادية في قرص واحد من رأسبيري® 40 ملغ مرتين في اليوم. سيحدد طبيبك الجرعة ومدة العلاج حسب احتياجك. تحدد الجرعة التصورية في 20 ملغ مرتين في اليوم.  
**استمرار العلاج بعد الوقاية بتناول زوليمرازول عبر الوريد لدى عودة النزيف الناتج عن القرحة الهضمية.**  
الرائدين: تحدد الجرعة الاعتيادية في قرص واحد من 40 ملغ مرة واحدة في اليوم لمدة 4 أسابيع.

**5. موانع استعمال الدواء**  
لا تتناول أبداً رأسبيري® 20 ملغ و 40 ملغ، أقراص مقاومة لحموضة المعدة:

إذا كنت تعاني من حساسية (مفرطة) عند زوليمرازول أو أي من المكونات الأخرى لرأسبيري® 20 ملغ و 40 ملغ، أقراص مقاومة لحموضة المعدة.  
إذا كنت تعاني من حساسية ضد مثبط آخر لمضخة البروتون (مثل البانتوبرازول، والانتوبرازول، والرابيرازول، والأيميزازول)،  
إذا كنت تتناول دواء يحتوي على النيفلغرين (الذي يستعمل في علاج فيروس نقص المناعة البشرية).

إذا كان لديك شكوك أو إذا تطبقت عليك إحدى الحالات المذكورة أعلاه، أخبر طبيبك أو الصيدلي قبل تناول رأسبيري® 20 ملغ و 40 ملغ، أقراص مقاومة لحموضة المعدة.

**6. تأثيرات غير مرغوب فيها**  
كجميع الأدوية الأخرى يمكن أن تكون لرأسبيري® 20 ملغ و 40 ملغ، أقراص مقاومة لحموضة المعدة، بعض التأثيرات الغير المرغوب فيها رغم أن هذه التأثيرات لا تظهر لدى جميع المرضى.

إذا لاحظت ظهور إحدى التأثيرات الغير المرغوب فيها الحادة التالية، توقف فوراً عن تناول رأسبيري® واتصل بالطبيب على الفور:

ظهور مفاجئ لصعير في التنفس، تورم في الشفتين، اللسان، الحلق أو الجسم، طفح جلدي، إسهال وصعوبة في البلع (ردود فعل حساسية حادة).  
احمرار الجلد مصحوب بقفازات أو تقشير الجلد. في بعض الأحيان، يمكن أن تظهر القفازات بكثافة ويمكن أن يصاحبها نزيف في الشفتين، العينين، والقدم، الأنف أو الأعضاء التناسلية. يمكن أن يكون ذلك متلازمة ستيفنز جونسون أو التدمير السام للجلد.  
يمكن أن يكون اليرقان والبول الداكن والتعب أعراض لمرض الكبد.  
تعتبر هذه التأثيرات نادرة وتظهر لدى شخص واحد من بين 1000 شخص.  
تأثيرات أخرى غير مرغوب فيها:

**تأثيرات غير مرغوب فيها شائعة (يمكن أن تظهر لدى شخص واحد من بين 10 أشخاص)**  
صداع الرأس.  
تأثيرات على المعدة أو الأمعاء: إسهال، آلام في المعدة، إمساك، انتفاخ البطن.  
غثاين، تقويع.

**تأثيرات غير مرغوب فيها قليلة الشيوع (يمكن أن تظهر لدى شخص واحد من بين 100 شخص)**  
إنتفاخ الساقين والكاحلين.  
اضطرابات في النوم (أرق).  
دوخة، تنميل، غثاين.

دوار.  
جفاف الفم.  
تزيد آلام في المعدة والكبد في الدم.

طفح جلدي، حكة، وجع.  
كسر في العظام والمفاصل (إذا تم استعمال رأسبيري® 20 ملغ و 40 ملغ، أقراص مقاومة لحموضة المعدة بجرعات كبيرة ولفترة طويلة).

**تأثيرات غير مرغوب فيها أخرى نادرة (يمكن أن تظهر لدى شخص واحد من بين 1000 شخص)**  
اضطرابات أكل مثل انخفاض عدد خلايا الدم البيضاء أو الصفائح الدموية. يمكن لهذه التأثيرات أن تسبب الضعف، كدمات وتصلب في موقع إصابات.

انخفاض نسبة الصوديوم في الدم. يمكن لذلك أن يسبب الضعف، الغثاين، التقيؤ والتشنجات.  
شعور بالهباء، ارتباك، اكتئاب.

اضطرابات في مذاق.  
اضطرابات بصرية مثل عدم وضوح الرؤية.  
صعوبة أو ضيق في التنفس (تشنج قهري).

التهاب داخل الفم.  
إصابة الأمعاء بنوع من الفطريات (داء المبيضات المعوي).

**التفاعلات مع الأطعمة والأشربة**  
يمكن تناول رأسبيري® 20 ملغ و 40 ملغ، أقراص مقاومة لحموضة المعدة، خلال أو بين الوجبات.

**9. الاستعمال أثناء الحمل والرضاعة**  
إذا كنت حاملاً أو تنوي الحمل، أخبري طبيبك قبل تناول رأسبيري® 20 ملغ و 40 ملغ، أقراص مقاومة لحموضة المعدة.  
سيخبرك طبيبك عن مدى إمكانية تناول رأسبيري® 20 ملغ و 40 ملغ، أقراص مقاومة لحموضة المعدة، خلال هذه الفترة.  
لا تتوفر معطيات حول ما إذا كان رأسبيري® يتسرب لحليب الأم. لذلك لا يجب تناول رأسبيري® 20 ملغ و 40 ملغ، أقراص مقاومة لحموضة المعدة، خلال الرضاعة.  
استشري طبيبك أو الصيدلي قبل تناول أي دواء.

**10. تأثيرات محتملة للعلاج على القدرة على السيقاية واستعمال الآلات**  
من غير المحتمل أن يؤثر رأسبيري® على قدرتك على السيقاية أو استعمال الآلات.

**11. الأعراض والإجراءات التي يجب اتباعها في حال تناول جرعة زائدة**  
في حالة تناول جرعة زائدة من رأسبيري® 20 ملغ و 40 ملغ، أقراص مقاومة لحموضة المعدة، أكثر مما عليك تناوله:  
استشر فوراً طبيبك أو الصيدلي.

**12. تعليمات في حال نسيان تناول جرعة أو عدة جرعات**  
في حالة نسيان تناول رأسبيري® 20 ملغ و 40 ملغ، أقراص مقاومة لحموضة المعدة: تناولها في أقرب وقت ممكن. ومع ذلك، إذا كان موعد تناول الجرعة التالية قريباً، لا تتناول الجرعة التي نسيان تناولها والتزم بالجدول الزمني الاعتيادي الخاص بك.  
لا تتناول جرعة مضاعفة لتعويض الجرعة التي نسيان تناولها.

**شروط التسليم**  
جدول C (قائمة II)

**احتياطات خاصة للحفظ**  
يحفظ في درجة حرارة لا تتجاوز 30 درجة مئوية في العبوة الأصلية.

يرجى إبعاد الدواء عن متناول و رؤية الأطفال.  
يرجى عدم استعمال الدواء بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المبين على ظهر العبوة.

**مستودع من طرف:**  
صان الدواء الممقر ل ل م س  
169 شارع الحسن الأول، الطابق 3، 20070 الدار البيضاء

**بترخيص من طرف**  
مختبرات صان الدواء مملوكة للدولة  
الهند.

آخر تاريخ تمت فيه الموافقة على هذه النشرة: فبراير 2016.

**تعليمات الاستعمال من أجل تناول رأسبيري® 20 ملغ و 40 ملغ، أقراص مقاومة لحموضة المعدة، بواسطة أنبوب معدني**

من المهم جداً أن يتم تناول الدواء عبر الأنبوب المعدني من قبل أفراد مدرّبين يمتلكون المعرفة اللازمة لضمان أن المعدات التي تم اختيارها (الأنبوب والحقنة) مناسبة لطريقة استخدام الدواء. يستعمل فقط الماء غير الغازي. يمنع استعمال أي سائل آخر.

اغسل الأنبوب بالماء قبل تناول الدواء.  
1. ضع القرص في حقنة مناسبة وأملأ الحقنة بما يقارب 25 مل من الماء وحوالي 5 مل من الهواء.

2. تحتاج بعض الأنابيب لكمية 50 مل من الماء لتزويد القرص ومنع انسداد الأنبوب.  
3. قم بالتعليق القوي للحقنة لمدة دقيقتين لتزويد القرص.

4. حافظ على رأس الحقنة نحو الأعلى وتحقق من الرأس لا يحبس بالمحلول.  
5. رج الحقنة ووجه الرأس نحو الأسفل ثم ألقها (يجب الحفاظ على وضعية الرأس نحو الأعلى لمنع أي انجذاب للرأس).

6. وجه الرأس نحو الأسفل ثم ألقها مجدداً 10-5 مل مباشرة في الأنبوب. كرر هذه العملية إلى أن يتم تفريغ محتوى الحقنة.

7. أعد ملأ الحقنة بـ 25 مل من الماء و 5 مل من الهواء وكرر الخطوة رقم 5 مرة أخرى حتى يتم تفريغ أي رواسب في الحقنة. تحتاج بعض الأنابيب لكمية 50 مل من الماء.







immédiatement.

Il peut être utile de dire à l'un de vos proches ou de vos amis que vous êtes déprimé(e), et de lui demander de lire cette notice. Vous pourriez lui demander s'il trouve que votre dépression ou votre anxiété s'aggrave, ou s'il observe des changements de votre comportement.

#### Épisodes maniaques

Certains patients atteints de troubles maniaque-dépressifs peuvent entrer dans une phase maniaque. Celle-ci se caractérise par des idées abondantes et très changeantes, une gaieté exagérée et une activité physique excessive. Dans de tels cas, il est important de contacter votre médecin qui changera probablement votre traitement. Indiquez à votre médecin si vous avez, ou avez eu par le passé, des problèmes médicaux, en particulier:

- glaucome à angle fermé (perte de la vue due à une pression anormalement élevée dans l'œil)
- épilepsie, antécédents de convulsions ou de crises convulsives
- difficultés à la miction
- augmentation du volume de la prostate
- maladie de la thyroïde
- trouble bipolaire
- schizophrénie
- maladie hépatique sévère
- maladie cardiaque sévère
- sténose du pylore (rétrécissement de la partie terminale de l'estomac) et iléus paralytique (occlusion intestinale)
- diabète car vous pourriez avoir besoin d'ajuster la posologie de votre médicament antidiabétique

Si vous utilisez des antidépresseurs comme les inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine (ISRS), votre médecin pourra envisager de modifier la dose de votre médicament (voir également la rubrique 2 Autres médicaments et LAROXYL 25 mg, comprimé pelliculé, et la rubrique 3).

**Les personnes âgées sont plus susceptibles de développer certains effets indésirables, comme des vertiges en se levant à cause d'une tension artérielle basse (voir également la rubrique 4 Effets indésirables éventuels). Enfants et adolescents**

*Dépression, douleurs neuropathiques, prévention des tensions chroniques du type céphalées et prophylaxie des migraines*  
Ne pas administrer ce médicament aux enfants et adolescents de moins de 18 ans pour ces pathologies car sa sécurité et son efficacité n'ont pas été établies pour cette tranche d'âge.

25 mg, comprimé pelliculé contient lactose et sodium  
Si votre médecin vous a diagnostiqué une intolérance à certains sucres, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament. Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par comprimé, c'est-à-dire qu'il est essentiellement « sans sodium ».

### **3. COMMENT PRENDRE LAROXYL 25 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?**

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

Tous les schémas posologiques ne peuvent pas être obtenus avec toutes les formes/tous les dosages pharmaceutiques. La formulation/dose appropriée doit être sélectionnée pour les doses initiales et toutes les augmentations de dose ultérieures.

#### **Dépression**

##### *Adultes*

La dose initiale recommandée est de 25 mg deux fois par jour. Selon votre réponse au médicament, votre médecin peut progressivement augmenter la dose à 150 mg par jour divisée en deux doses.

*Personnes âgées (au-delà de 65 ans) et patients atteints d'une pathologie cardiovasculaire*

La dose initiale recommandée est de 10 à 25 mg par jour. Selon votre réponse au médicament, votre médecin peut augmenter progressivement la dose jusqu'à une dose quotidienne totale de 100 mg divisée en deux doses.

Si vous prenez des doses comprises entre 100 mg et 150 mg, votre médecin peut être amené à faire un suivi plus fréquent avec vous.

#### **Utilisation chez les enfants et les adolescents**

Ce médicament ne doit pas être administré aux enfants ou aux adolescents dans le traitement de la dépression. Pour plus d'informations, consultez la rubrique 2.

#### **Douleurs neuropathiques, prévention des céphalées de tension et traitement de fond de la migraine**

Votre médecin ajustera la posologie du médicament en fonction de vos symptômes et de votre réponse au traitement.

##### *Adultes*

La dose initiale recommandée est de 10 mg à 25 mg le soir. La dose quotidienne recommandée est de 25 mg à 75 mg. Selon votre réponse au médicament, votre médecin peut progressivement augmenter la dose.

# Laroxyl 25 mg, comprimé pelliculé

pourrait également se produire aux doses habituelles si vous avez une maladie cardiaque préexistante.

## Allongement de l'intervalle QT

Un problème cardiaque, appelé « allongement de l'intervalle QT ou QT long » (que l'on voit à l'électrocardiogramme, ECG) et des troubles du rythme cardiaque (battements rapides ou irréguliers du cœur) ont été signalés avec LAROXYL 25 mg, comprimé pelliculé. Informez votre médecin si :

- vous avez un rythme cardiaque lent,
- vous avez ou vous avez eu un problème cardiaque dans lequel le cœur ne pompe pas suffisamment de sang vers l'organisme (insuffisance cardiaque),
- vous prenez tout autre médicament qui pourrait provoquer des problèmes cardiaques, ou
- vous avez un problème qui entraîne un taux faible de potassium ou de magnésium dans le sang, ou un taux élevé de potassium dans le sang,
- une intervention chirurgicale est prévue, car il pourrait être nécessaire d'arrêter le traitement par amitriptyline avant de vous donner des anesthésiques. En cas de chirurgie d'urgence, l'anesthésiste doit être informé du traitement par amitriptyline,
- vous avez une glande thyroïde surrénale ou vous recevez des médicaments pour les troubles de la thyroïde.

## Pensées suicidaires et aggravation de la dépression

Si vous êtes déprimé(e), il se peut que vous ayez parfois des pensées d'automutilation ou suicidaires. Cela peut être augmenté à la première prise d'antidépresseurs, car ces médicaments prennent du temps avant d'agir, généralement environ deux semaines, mais parfois plus longtemps.

Vous serez plus susceptible d'avoir ce type de pensées, si :

- vous avez déjà eu des pensées suicidaires ou d'automutilation,
- vous êtes un jeune adulte. Les informations issues des essais cliniques ont montré un risque accru de comportement suicidaire chez les jeunes adultes (moins de 25 ans) atteints d'affections psychiatriques et traités par antidépresseur.

Si vous avez à tout moment des pensées suicidaires ou d'automutilation, contactez votre médecin ou rendez-vous à l'hôpital

(toins)

- médicaments utilisés pour certaines allergies et le rhume des
- pimozide et sertindole)
- cisapride (pour certains types d'indigestion)
- halofantrine (contre le paludisme)
- méthadone (pour soulager la douleur et la désintoxication)
- diurétiques (par ex. furosémide)

Si vous devez subir une opération et une anesthésie locale ou générale, vous devez informer votre médecin que vous prenez ce médicament.

De même, vous devez informer votre dentiste que vous prenez ce médicament si vous devez recevoir une anesthésie locale.

## LAROXYL 25 mg, comprimé pelliculé avec de l'alcool

Il n'est pas conseillé de boire de l'alcool pendant le traitement avec ce médicament car cela pourrait augmenter l'effet sédatif.

## Grossesse, allaitement et fertilité

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

L'amitriptyline n'est pas recommandée pendant la grossesse, sauf si votre médecin considère qu'il s'agit d'une nécessité. L'usage unique après un examen rigoureux du fœtus. Si vous avez pris ce médicament au cours de la grossesse, le nouveau-né peut présenter des symptômes tels qu'irritabilité, augmentation de la température, respiration irrégulière, mauvais allaitement, pleurs intenses, rétention urinaire et constipation.

Votre médecin vous informera si vous devez continuer/devez arrêter l'allaitement, en prenant en compte le bénéfice et le risque pour votre enfant et le bénéfice de

**Conduite de véhicules**  
Ce médicament peut entraîner un étourdissement, en particulier

vous êtes sujet(te) à ces symptômes, ne conduisez pas un véhicule et n'utilisez pas d'outils ou de machines. LAROXYL



Lot: 23024T  
EXP: 03/2025



**LAROXYL 25 mg**

(Chlorhydrate d'amitriptyline)  
60 comprimés pelliculés

BOTTU S.A.

PPV: 38 DH 70



## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE LAROXYL 25 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

### Ne prenez jamais LAROXYL 25 mg, comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique à l'amitriptyline ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous avez récemment eu une attaque cardiaque (infarctus du myocarde)
- si vous avez eu des problèmes cardiaques tels que des troubles du rythme que l'on détecte à l'électrocardiogramme (ECG), un bloc cardiaque, ou une insuffisance coronarienne
- si vous prenez des médicaments appelés inhibiteurs de la monoamine oxydase (IMAO).
- si vous avez pris des IMAO au cours des 14 derniers jours
- si vous avez pris du moclobémide la veille
- si vous souffrez d'une pathologie hépatique sévère.

Si vous êtes traité par LAROXYL 25 mg, comprimé pelliculé, vous devez arrêter de prendre ce médicament et attendre 14 jours avant de commencer un traitement par IMAO.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de 6 ans.

### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre LAROXYL 25 mg, comprimé pelliculé.

Des troubles du rythme cardiaque et une hypotension peuvent survenir si vous prenez une dose élevée d'amitriptyline. Cela

- trouble bipolaire
- schizophrénie
- maladie hépatique sévère
- maladie cardiaque sévère
- sténose du pylore (rétrécissement de la partie terminale de l'estomac) et iléus paralytique (occlusion intestinale)
- diabète car vous pourriez avoir besoin d'ajuster la posologie de votre médicament antidiabétique

Si vous utilisez des antidépresseurs comme les inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine (ISRS), votre médecin pourra envisager de modifier la dose de votre médicament (voir également la rubrique 2 Autres médicaments et LAROXYL 25 mg, comprimé pelliculé, et la rubrique 3).

**Les personnes âgées sont plus susceptibles de développer certains effets indésirables, comme des vertiges en se levant à cause d'une tension artérielle basse (voir également la rubrique 4 Effets indésirables éventuels). Enfants et adolescents**

*Dépression, douleurs neuropathiques, prévention des tensions chroniques de type céphalées et prophylaxie des migraines*  
Ne pas administrer ce médicament aux enfants et adolescents de moins de 18 ans pour ces pathologies car sa sécurité et son efficacité n'ont pas été établies pour cette tranche d'âge.

- méthyldopa,
- médicaments anticholinergiques comme certains médicaments pour traiter la maladie de Parkinson et des troubles gastro-intestinaux (par ex. atropine, hyosciamine),
- thioridazine (pour la schizophrénie),
- tramadol (analgésique),
- médicaments contre les infections fongiques (par ex. fluconazole, terbinafine, kétoconazole et itraconazole),
- sédatifs (par ex. barbituriques),
- antidépresseurs (par ex. ISRS (fluoxétine, paroxétine, fluvoxamine), duloxétine et bupropion),
- médicaments pour certaines maladies cardiaques (par ex. bêta-bloquants et antiarythmiques),
- cimétidine (contre les ulcères d'estomac),
- méthylphénidate (pour le TDAH),
- ritonavir (pour le VIH),
- contraceptifs oraux,
- rifampicine (pour les infections),
- phénytoïne et carbamazépine (pour l'épilepsie),
- millepertuis (*hypericum perforatum*), plante utilisée pour soigner la dépression
- médicaments pour la thyroïde
- acide valproïque.

Vous devez également informer votre médecin si vous prenez ou avez récemment pris un médicament pouvant affecter le rythme cardiaque, par ex.

- les médicaments pour soigner les rythmes cardiaques irréguliers (par ex. quinidine et sotalol)
- astémizole et terféndine (pour les allergies et le rhume des deux doses).

*Personnes âgées (au-delà de 65 ans) et patients atteints d'une pathologie cardiovasculaire*

La dose initiale recommandée est de 10 à 25 mg par jour. Selon votre réponse au médicament, votre médecin peut augmenter progressivement la dose jusqu'à une dose quotidienne totale de 100 mg divisée en deux doses.

Si vous prenez des doses comprises entre 100 mg et 150 mg, votre médecin peut être amené à faire un suivi plus fréquent avec vous.

### Utilisation chez les enfants et les adolescents

Ce médicament ne doit pas être administré aux enfants ou aux adolescents dans le traitement de la dépression. Pour plus d'informations, consultez la rubrique 2.

### Douleurs neuropathiques, prévention des céphalées de tension et traitement de fond de la migraine

Votre médecin ajustera la posologie du médicament en fonction de vos symptômes et de votre réponse au traitement.

#### Adultes

La dose initiale recommandée est de 10 mg à 25 mg le soir. La dose quotidienne recommandée est de 25 mg à 75 mg. Selon votre réponse au médicament, votre médecin peut progressivement augmenter la dose.

# Laroxyl 25 mg, comprimé pelliculé

## Amitriptyline



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

• Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.

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

### Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que LAROXYL 25 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LAROXYL 25 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre LAROXYL 25 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LAROXYL 25 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

### 1. QU'EST-CE QUE LAROXYL 25 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique: ANTIDÉPRESSEUR / INHIBITEUR NON SELECTIF DE LA RECAPTURE DE LA MONOAMINE – code ATC : N06AA09

LAROXYL 25 mg, comprimé pelliculé appartient à un groupe de médicaments appelés antidépresseurs tricycliques. Ce médicament sert à :

- Soigner la dépression chez les adultes (épisodes dépressifs majeurs)
- Soulager les douleurs neuropathiques chez les adultes
- Prophylaxie des céphalées de tension chez les adultes
- Traitement de fond de la migraine chez les adultes
- Soigner l'énurésie (pipi au lit) nocturne chez les enfants de 6 ans et plus, uniquement lorsque des causes organiques, telles que spina bifida et troubles associés, ont été exclues et en l'absence de réponse à tous les autres traitements pharmacologiques et non pharmacologiques, y compris les relaxants musculaires et la desmopressine. Ce médicament doit être prescrit uniquement par des médecins expérimentés dans la prise en charge de l'énurésie persistante.

### Énurésie nocturne

- Un ECG doit être pratiqué avant l'instauration du traitement par amitriptyline afin d'exclure un syndrome du QT long
- Ce médicament ne doit pas être pris en même temps qu'un médicament anticholinergique (voir également la rubrique 2 Autres médicaments et LAROXYL 25 mg, comprimé pelliculé)
- Des pensées et des comportements suicidaires peuvent également survenir en début de traitement par antidépresseurs pour des troubles autres que la dépression ; les mêmes précautions qu'avec les patients traités pour dépression doivent, par conséquent, être suivies lors du traitement de patients atteints d'énurésie.

### Autres médicaments et LAROXYL 25 mg, comprimé pelliculé

Certains médicaments peuvent altérer l'action d'autres médicaments et cela peut parfois entraîner des effets indésirables graves. Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament, tel que :

- des inhibiteurs de la monoamine oxydase (IMAO), par ex. phénelzine, iproniazide, isocarboxazide, nialamide ou tranylcypromine (pour la dépression, la maladie de Parkinson). Ces médicaments ne doivent pas être pris en même temps que LA (voir la rubrique 2 Ne prenez pas LAROXYL 25 mg, comprimé pelliculé),
- adrénaline, éphédrine, isoprénaline, phénylpropanolamine et phénylpropylamine présents dans des médicaments dans certains anesthésiques),
- des médicaments contre l'hypertension, par exemple des inhibiteurs des canaux calciques (par ex. diltiazem et vérapamil), guanéthidine, bétanidine, clonidine, réserpine et



6 118001 040384

**LAROXYL 25 mg**

(Chlorhydrate d'amitriptyline)

60 comprimés pelliculés

BOTTU S.A.

PPV: 38 DH 70

34 009 305 73020



## Présentations :

- Boite de 20 comprimés.
- Boite de 40 comprimés.

Tenir hors de la portée des enfants.

Conserver le produit dans un endroit sec à l'abri de la lumière et de l'humidité.

Les compléments alimentaires ne doivent pas être utilisés comme substituts d'un régime alimentaire varié.

## COMPLÉMENT ALIMENTAIRE, CE N'EST PAS UN MÉDICAMENT

Produit Fabriqué par **ESI srl**

Via delle Industrie 1 Albissola Marina (SV) ITALY

[www.esi.it](http://www.esi.it)

Importé et Distribué par **ESNAPHARM** - 7, Rue Abdelmajid Benjelloun  
Maârif extension - Casablanca

SYSTEME DE GESTION QUALITE  
CERTIFIE ISO 9001:2015  
PAR CERTIQUALITY

FO067NMA-11/21.0

# HEPANAT®

le dieci erbe

## Composition par comprimé de 400 mg :

Rhamnus purshiana écorce 85,4 mg. Jus d'aloë ferox 64 mg. Foeniculum vulgare graines 53,4 mg. Cassia angustifolia feuilles 42,7 mg. Glycyrrhiza glabra racine 16 mg. Gentiana lutea racine 16 mg. Taraxacum officinale racine 10,7 mg. Rhamnus alpinus écorce 10,7 mg. Rheum palmatum racine 10,7 mg. Marrubium vulgare sommités fleuries 10,7 mg. Maltodextrine ; agent de charge : Cellulose microcristalline ; antiagglomérants : sels de magnésium d'acides gras, dioxyde de silicium ; agents de revêtement : Hydroxypropylméthylcellulose, acides gras, cellulose microcristalline.

ENOHNV020-008

## Propriétés :

Confort digestif et intestinal

سيانات

قرص 40

73,80 DH

A consommer de  
préférence avant fin :

Lot n°

03/2026

Z083G

SYSTEME DE GESTION QUALITE  
CERTIFIE ISO 9001:2015  
PAR CERTIQUALITY

Produit Fabriqué par ESI srl

Via delle Industrie 1 Albissola Marina (SV) ITALY esi.it  
importé et distribué par ESNAPHARM 7, Rue Abdelmajid  
Benjelloun - Maarif extension - Casablanca

dée.