

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

- L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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



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

Déclaration de Maladie

M24-0007160

pas com

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2089 Société :
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : 203417
Nom & Prénom : Abban Milend
Date de naissance :
Adresse :
Tél. : Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :
Date de consultation : / /
Nom et prénom du malade : Age :
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie :
Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :
Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

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

VOLET ADHERENT

Déclaration de maladie M24-007160

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

Coupon à conserver par l'adhérent(e).

Matricule :
Nom de l'adhérent(e) :
Total des frais engagés :
Date de dépôt :

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

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

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

081700

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

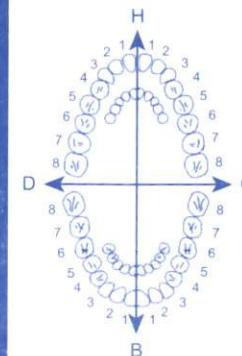
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

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

SOINS DENTAIRES

Dents Traitées Nature des Soins Coefficient



COEFFICIENT DES TRAVAUX

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)

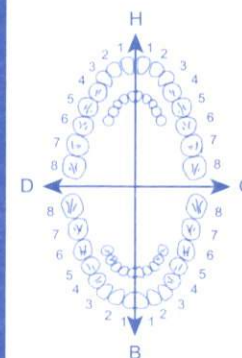
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

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

POUR LE PRATICIEN

L'acte médical est désigné par l'une des mentions suivantes :

- C = Consultation au Cabinet du médecin omnipraticien
- CS = Consultation au Cabinet par le médecin spécialiste ou qualifié (autre que le médecin neuro-psychiatre)
- CNPSY = Consultation au Cabinet par le neuro-psychiatre
- V = Visite de jour au domicile du malade par le médecin
- VN = Visite de nuit au domicile du malade par le médecin
- VD = Visite de dimanche par le médecin au domicile du malade
- VD = Visite de jour au domicile du malade par un spécialiste qualifié
- PC = Acte de pratique médicale couvrant et de petite chirurgie
- K = Actes de chirurgie et de spécialistes

- SF = Actes pratiqués par la sage Femme et relevant de sa compétence
- SFI = Soins infirmiers pratiqués par la sage femme
- AMM = Actes pratiqués par le masseur ou le kinésithérapeute
- AMI = Actes pratiqués par l'infirmier ou l'infirmière
- AP = Actes pratiqués par un orthophoniste
- AMY = Actes pratiqués par un aide-orthophoniste
- R-Z = Electro - Radiologie
- B = Analyses

POUR L'ADHERENT

- La mutuelle ne participe aux frais résultant de certains actes que si après avis du contrôle médical, elle a préalablement accepté de les prendre en charge.
- Pour les actes soumis à cette formalité, le malade est tenu, avant l'exécution de ces actes d'adresser au service de la Mutuelle une demande d'entente préalable remplie et signée par son médecin traitant.
- Ce bulletin doit mentionner les raisons pour lesquelles l'application de tel acte ou tel traitement est proposé pour permettre au médecin contrôleur de donner son accord ou de présenter ses observations
- Le bulletin d'entente préalable peut être demandé auprès du service Mutuelle, il sera remis sous pli confidentiel au médecin contrôleur dûment rempli par le médecin traitant.

LES ACTES SOUMIS A ACCORD PREALABLE

- L'HOSPITALISATION EN CLINIQUE
- L'HOSPITALISATION EN HOPITAL
- L'HOSPITALISATION EN SANATORIUM OU
- PREVENTORIUM
- SEJOUR EN MAISON DE REPOS
- LES ACTES EFFECTUES EN SERIE, il s'agit
- d'actes répétés en plusieurs séances ou actes
- globaux comportant un ou plusieurs échelonnées
- dans le temps.

- LES INTERVENTIONS CHIRURGICALES
- L'ORTHOPEDIE
- LA REEDUCATION
- LES ACCOUCHEMENTS
- LES CURES THERMALES
- LA CIRCONCISION
- LE TRANSPORT EN AMBULANCE

EN CAS D'URGENCE

Les actes d'urgence échappant à la procédure d'entente préalable, l'intéressé doit prévenir dans les 24 heures le Service Mutuelle qui donnera ou non son accord

Cette feuille complétée par le praticien, à l'occasion de chaque visite ou l'exécution de chaque ordonnance médicale ne doit être utilisée que pour un seul malade



MUPRAS

Mutuelle de Prévoyance et d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

DATE DE DEPOT

AEROPORT CASA ANFA
CASABLANCA
TEL : 91.26.46 / 2648 / 2649 / 2857/
FAX : 91.26.52
TELEX : 3998 MUT
E-mail : mupras@RoyalAirMaroc.c

FEUILLE DE SOINS 728678

A REMPLIR PAR L'ADHERENT

Nom & Prénom : Abdelhak M. Bouh
Matricule : 2089 Fonction : Agir Poste :
Adresse : Blog
Tél. : Signature Adhérent : Abdelhak

A REMPLIR PAR LE MEDECIN TRAITANT

Nom & Prénom du patient : Elkagzoui K. Hadja Age
Lien de parenté avec l'adhérent : Adhérent ☐ Conjoint ☐ Enfant ☐
Date de la première visite du médecin :
Nature de la maladie : Arthrose
S'il s'agit d'un accident : causes et circonstances

A

Durée d'utilisation 3 mois

Dr. Hassan EL MORTAJI
Spécialiste des Maladies de
l'Appareil Digestif
57, Rue de Marrakech
AGADIR Tel/Fax: 0528 82 74 40

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
06/03/24	cat	cat	609,20	Dr. El Hassan El MORTANI Spécialiste des Maladies de l'Appareil Digestif 57, Rue de Marrakech O.I. AGADIR Tel/Fax: 0528 82 74 40

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie AL ANDALOUS N°2, Imm. Asma, Agad Av. Al Mouquaddama & Cadi Ayad 52411 - Tél: 05 28 71 77 59 INPE: 042076521	06/03/24	226,00
Pharmacie AL ANDALOUS N°2, Imm. Asma, Agad Av. Al Mouquaddama & Cadi Ayad 52411 - Tél: 05 28 71 77 59 INPE: 042076521	20/03/24	108,70

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et Signature du praticien	Dates des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

SOINS ET PROTHESES DENTAIRES

Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué et indiquer la nature des soins

Important : Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canala ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				COEFFICIENT DES TRAVAUX
				MONTANT DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION

O.D.F.

PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT
MASTICATOIRE

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

(Création, remont, adjonction)
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

COEFFICIENT
DES TRAVAUX

MONTANT
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

Dr. El MORTAJI EL Hassan

Hépto-Gastro entérologue
Echographie
Endoscopie digestive
proctologie

Ex. Médecin chef du service de Gastro-Entérologie
Hôpital Hassan II Agadir



الدكتور المرتجي الحسن

إختصاصي في أمراض الجهاز الهضمي و البواسير

التشخيص بالأعواج فوق الصوتية

التنظير الداخلي

رئيس سابق لمصلحة أمراض الجهاز الهضمي
بمستشفى الحسن الثاني أكادير

Agadir, le : 06/03/24

EL Kogmani Khudija

226,00

92,50

1/ Oclus 20



200/1 le 20/03/24

73,50

2/ Forlax.



1800/1 aut 18/03/24

21,00

3/ Librax.



200/1 le 20/03/24

39,00

4/ Zefsal 15



200/1 le 20/03/24

Dr. El Hassan EL MORTAJI
Spécialiste des Maladies de
l'Appareil Digestif

57, Rue de Marrakech Q.I.
AGADIR Tél/Fax : 05.28.82.74.40

06.61.28.15.09 - 05.28.82.74.40 - الهاتف : أكادير - الحي الصناعي - 59/57 رقم مراکش

Rue de marrakech N° 57/59 (Q.I) - Agadir - Tél.: 05.28.82.74.40 - GSM : 06.61.28.15.09

Noter que :

- FORLAX agit habituellement en 24h à 48h.
- Chez les enfants, la durée de traitement par FORLAX ne devrait pas excéder 3 mois.
- L'amélioration de votre transit intestinal après avoir pris FORLAX peut être maintenue en adoptant des règles d'hygiène de vie et un régime alimentaire.
- Contactez votre pharmacien ou votre médecin si les symptômes s'aggravent ou persistent.

Si vous avez pris plus de FORLAX que vous n'auriez dû

Prendre trop de FORLAX peut engendrer une diarrhée, des douleurs abdominales, ou des vomissements. La diarrhée disparaît habituellement quand le traitement est arrêté ou la dose diminuée.

Si vous souffrez de diarrhée sévère ou de vomissements, vous devez contacter un médecin dès que possible car vous pourriez avoir besoin d'un traitement pour prévenir les pertes de sels (électrolytes) dues aux pertes de liquide.

Si vous oubliez de prendre FORLAX

Prenez la dose mais ne la doublez pas pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

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.

Les effets indésirables habituellement modérés et de courte durée incluent :

Chez l'enfant :

Fréquent (peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10)

- Douleur abdominale
- Diarrhée qui peut entraîner une douleur au niveau de l'anus.

Peu fréquent (peut affecter jusqu'à 1 patient sur 100)

- Nausées ou vomissements
- Ballonnements abdominaux

Fréquence indéterminée (fréquence ne pouvant être estimée à partir des données disponibles)

- Réaction allergique (hypersensibilité) à type d'éruption, urticaire, gonflement du visage ou de la gorge, difficultés respiratoires, perte de connaissance ou collapsus.

Chez l'adulte :

Fréquent (peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10)

- Douleur abdominale
- Ballonnements abdominaux
- Nausées
- Diarrhée

Peu fréquent (peut affecter jusqu'à 1 patient sur 100)

- Vomissements
- Besoin impérieux d'aller à la selle
- Incontinence fécale.

Inconnu (fréquence ne pouvant être estimée à partir des données disponibles)

- Faible taux de potassium dans le sang ce qui peut provoquer une faiblesse musculaire, des contractions musculaires ou un rythme cardiaque anormal
- Faible taux de sodium dans le sang ce qui peut provoquer de la fatigue et de la confusion, des contractions musculaires, des convulsions et un coma.
- Déshydratation provoquée par une diarrhée sévère, en particulier chez le sujet âgé.
- Symptômes d'une réaction allergique tels que rougeur de la peau, éruption, urticaire, gonflement du visage ou de la gorge, difficultés respiratoires, perte de connaissance ou collapsus.

Déclaration des effets secondaires

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. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration : Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (ANSM) et réseau des Centres Régionaux de Pharmacovigilance - Site internet : www.signalement-sante.gouv.fr

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER FORLAX 10 g, poudre pour solution buvable en sachet ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur le bas de la boîte après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Ce médicament ne nécessite pas de précaution particulière de conservation.

Ne jetez aucun médicament 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 contribueront à protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient FORLAX 10 g, poudre pour solution buvable en sachet

- La substance active est :
Macrogol 4000, 10,00g pour un sachet.
- Les autres composants sont :
La saccharine sodique (E954) et l'arôme orange-pamplemousse (contenant des huiles essentielles d'orange et de pamplemousse, du jus concentré d'orange, du citral, de l'aldéhyde acétique, du linalol, du butyrate d'éthyle, de l'alpha terpinéol, de l'octanol, du bêta gamma hexenol, de la maltodextrine, de la gomme arabique, du sorbitol (E420), du butylhydroxyanisole (E 320) et du dioxyde de soufre (E 220)).

Qu'est-ce que FORLAX 10 g, poudre pour solution buvable en sachet et contenu de l'emballage extérieur

FORLAX se présente sous la forme d'une poudre blanchâtre à l'odeur et au goût orange/pamplemousse destinée à être reconstituée sous la forme d'une solution buvable.

FORLAX est disponible en boîtes de 10, 20, 50 et 100 sachets. Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

IPSEN CONSUMER HEALTHCARE

65, QUAI GEORGES GORSE

92100 BOULOGNE BILLANCOURT

Exploitant de l'autorisation de mise sur le marché

IPSEN CONSUMER HEALTHCARE

65, QUAI GEORGES GORSE

92100 BOULOGNE BILLANCOURT

Fabricant

BEAUFOR IPSEN INDUSTRIE

RUE ETHE VIRTON

28100 DREUX

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est : Janvier 2022.

Autres

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site Internet de l'ANSM (France).

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

FORLAX 10 g, poudre pour solution
Macrogol 4000



Veuillez lire attentivement ce médicament car elle contient
 Vous devez toujours prendre ce scrupuleusement les informati-
 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 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.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que FORLAX 10 g, poudre pour solution buvable en sachet et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FORLAX 10 g, poudre pour solution buvable en sachet ?
3. Comment prendre FORLAX 10 g, poudre pour solution buvable en sachet ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver FORLAX 10 g, poudre pour solution buvable en sachet ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE FORLAX 10 g, poudre pour solution buvable en sachet ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : LAXATIF OSMOTIQUE - code ATC : A06AD15 (A : appareil digestif et métabolisme).

FORLAX contient la substance active macrogol 4000 et appartient à un groupe de médicaments appelés laxatifs osmotiques. Il permet d'augmenter la quantité d'eau dans les matières fécales, ce qui aide à résoudre les problèmes liés à un transit intestinal ralenti. FORLAX n'est pas absorbé dans la circulation sanguine et n'est pas modifié dans l'organisme. FORLAX est indiqué pour le traitement de la constipation chez l'adulte et l'enfant de plus de 8 ans.

Ce médicament se présente sous forme d'une poudre qu'il faut dissoudre dans un verre d'eau (au minimum 50 ml) et boire. Son effet se manifeste généralement en 24h à 48h.

Le traitement de la constipation par un médicament doit être associé à des règles d'hygiène de vie et à une alimentation saine.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE FORLAX 10 g, poudre pour solution buvable en sachet ?

Ne prenez jamais FORLAX 10 g, poudre pour solution buvable en sachet :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au macrogol (polyéthylène glycol) ou à l'un des autres composants contenus dans le médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez une maladie telle qu'une maladie sévère de l'intestin :
 - Inflammation de l'intestin (telle que rectocolite hémorragique, maladie de Crohn, dilatation anormale de l'intestin)
 - Perforation de l'intestin ou risque de perforation de l'intestin
 - Liés ou suspicion d'obstruction de l'intestin.
 - Douleurs abdominales de cause incertaine.

Ne prenez pas ce médicament si vous êtes atteint par l'une des affections citées ci-dessus. En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre FORLAX. Des cas de réactions allergiques se manifestant par une éruption sur la peau et un gonflement du visage ou de la gorge (angio-œdème) ont été rapportés chez l'adulte après la prise de médicaments contenant du macrogol (polyéthylène glycol).

Des cas isolés de manifestations allergiques sévères ayant conduit à des pertes de connaissance, collapsus, ou difficultés respiratoires et sensations de malaise général ont été rapportés.



Contient de plus de 8 ans/Adulte

Si vous présentez un de ces symptômes, arrêtez de prendre FORLAX et contactez immédiatement votre médecin.

Dans la mesure où ce médicament peut quelquefois engendrer une diarrhée, contactez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament si :

- Vous avez une fonction rénale ou hépatique altérée.
- Vous prenez des diurétiques (médicaments augmentant l'élimination urinaire) ou vous êtes âgé, car vous êtes susceptible d'avoir une diminution de vos taux sanguins de sodium (sel) et de potassium.

En cas de trouble de la déglutition, adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre FORLAX.

Évitez de mélanger FORLAX avec des épaississants à base d'amidon si vous avez des difficultés à avaler. Cela peut entraîner la formation d'une solution liquide qui pourrait pénétrer dans vos poumons et provoquer une pneumopathie d'inhalation, si vous ne parvenez pas à avaler correctement.

Autres médicaments et FORLAX

Il est possible que l'absorption d'autres médicaments puisse être transitoirement réduite lors de l'utilisation de FORLAX, en particulier des médicaments ayant un index thérapeutique étroit ou une demi-vie courte comme la digoxine, les antiépileptiques, les coumarines et les immunosuppresseurs, entraînant une diminution de l'efficacité.

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

Si vous avez recours à des épaississants pour faciliter l'ingestion des liquides, FORLAX peut contre l'effet de l'épaississant et l'empêcher d'agir.

Grossesse et allaitement

FORLAX peut être pris pendant la grossesse et l'allaitement.

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

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Aucune étude sur les effets de FORLAX sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines n'a été réalisée.

FORLAX contient du sorbitol et du dioxyde de soufre

Ce médicament contient du dioxyde de soufre et peut provoquer des réactions allergiques et une gêne respiratoire.

Ce médicament contient 1,7 mg de sorbitol par sachet.

FORLAX peut néanmoins être utilisé si vous êtes diabétique ou si vous devez suivre un régime exempt de galactose.

Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par sachet, c'est-à-dire qu'il est essentiellement "sans sodium".

3. COMMENT PRENDRE FORLAX 10 g, poudre pour solution buvable en sachet ?

Lorsque vous prenez FORLAX, respectez toujours ce qui est indiqué dans cette notice ou les conseils de votre médecin ou de votre pharmacien. En cas de doute, vérifiez auprès de votre médecin ou de votre pharmacien.

Posologie**Adultes et enfants de plus de 8 ans**

La dose habituellement recommandée est de 1 à 2 sachets par jour, de préférence en prise unique le matin.

La dose journalière peut être adaptée à l'effet obtenu et peut varier de 1 sachet tous les 2 jours (chez les enfants en particulier) à 2 sachets par jour au maximum.

Dissolvez le contenu du sachet dans un verre d'eau (au minimum 50 ml) immédiatement avant de prendre FORLAX.

[illegible]

ments tels que MEFSAL® pourraient être associés à une légère augmentation du risque de crise cardiaque (« infarctus du myocarde ») ou d'accident cérébral. Le risque est d'autant plus important que les doses utilisées sont de durée de traitement prolongée.

Respecter les doses recommandées ni la durée de traitement (Cf. Posologie) en cas de problèmes cardiaques, si vous avez eu un accident vasculaire cérébral, si vous pensez avoir des facteurs de risque pour ce type de pathologie, discuter de votre traitement avec votre médecin ou avec votre pharmacien.

Par exemple :
- une tension artérielle élevée (hypertension),
- des taux élevés de sucre dans le sang (diabète),
- un taux élevé de cholestérol dans le sang (hypercholestérolémie).

En cas de traitement par MEFSAL® dès que vous remarquez un symptôme (notamment une coloration des selles en noir) ou une ulcération de votre site (provoquant des douleurs abdominales).

En cas de symptômes cutanés (syndrome de Lyell) ou de symptômes digestifs (syndrome de Lyell) ont été rapportés lors de l'utilisation de MEFSAL®. Les plaques circulaires ayant souvent des cloques au centre. Les autres symptômes sont les ulcères dans la bouche, la gorge, le nez, les organes génitaux, les conjonctives (yeux rouges et gonflés). Ces éruptions cutanées peuvent être mortelles sont souvent accompagnées de symptômes pseudo-grippeux. Si vous présentez une éruption cutanée ou ces symptômes cutanés, arrêtez de prendre MEFSAL®, contactez d'urgence un médecin et dites-lui que vous prenez ce médicament.

En cas de survenue de réactions cutanées graves est le plus élevé au cours des semaines de traitement. Si vous avez développé un syndrome de Lyell ou un syndrome de Lyell lors de l'utilisation de MEFSAL®, vous ne devez pas reprendre MEFSAL®.

Si vous présentez une éruption cutanée ou ces symptômes cutanés, arrêtez de prendre MEFSAL®, contactez d'urgence un médecin et dites-lui que vous prenez ce médicament.

En cas de survenue de réactions cutanées graves est le plus élevé au cours des semaines de traitement. Si vous avez développé un syndrome de Lyell ou un syndrome de Lyell lors de l'utilisation de MEFSAL®, vous ne devez pas reprendre MEFSAL®.

Si vous présentez une éruption cutanée ou ces symptômes cutanés, arrêtez de prendre MEFSAL®, contactez d'urgence un médecin et dites-lui que vous prenez ce médicament.

Si vous présentez une éruption cutanée ou ces symptômes cutanés, arrêtez de prendre MEFSAL®, contactez d'urgence un médecin et dites-lui que vous prenez ce médicament.

Si vous présentez une éruption cutanée ou ces symptômes cutanés, arrêtez de prendre MEFSAL®, contactez d'urgence un médecin et dites-lui que vous prenez ce médicament.

Si vous présentez une éruption cutanée ou ces symptômes cutanés, arrêtez de prendre MEFSAL®, contactez d'urgence un médecin et dites-lui que vous prenez ce médicament.

Si vous présentez une éruption cutanée ou ces symptômes cutanés, arrêtez de prendre MEFSAL®, contactez d'urgence un médecin et dites-lui que vous prenez ce médicament.

Si vous présentez une éruption cutanée ou ces symptômes cutanés, arrêtez de prendre MEFSAL®, contactez d'urgence un médecin et dites-lui que vous prenez ce médicament.

Si vous présentez une éruption cutanée ou ces symptômes cutanés, arrêtez de prendre MEFSAL®, contactez d'urgence un médecin et dites-lui que vous prenez ce médicament.

Si vous présentez une éruption cutanée ou ces symptômes cutanés, arrêtez de prendre MEFSAL®, contactez d'urgence un médecin et dites-lui que vous prenez ce médicament.

Si vous présentez une éruption cutanée ou ces symptômes cutanés, arrêtez de prendre MEFSAL®, contactez d'urgence un médecin et dites-lui que vous prenez ce médicament.

Si vous présentez une éruption cutanée ou ces symptômes cutanés, arrêtez de prendre MEFSAL®, contactez d'urgence un médecin et dites-lui que vous prenez ce médicament.

Si vous présentez une éruption cutanée ou ces symptômes cutanés, arrêtez de prendre MEFSAL®, contactez d'urgence un médecin et dites-lui que vous prenez ce médicament.

Si vous présentez une éruption cutanée ou ces symptômes cutanés, arrêtez de prendre MEFSAL®, contactez d'urgence un médecin et dites-lui que vous prenez ce médicament.

Si vous présentez une éruption cutanée ou ces symptômes cutanés, arrêtez de prendre MEFSAL®, contactez d'urgence un médecin et dites-lui que vous prenez ce médicament.

Si vous présentez une éruption cutanée ou ces symptômes cutanés, arrêtez de prendre MEFSAL®, contactez d'urgence un médecin et dites-lui que vous prenez ce médicament.

Si vous présentez une éruption cutanée ou ces symptômes cutanés, arrêtez de prendre MEFSAL®, contactez d'urgence un médecin et dites-lui que vous prenez ce médicament.

Si vous présentez une éruption cutanée ou ces symptômes cutanés, arrêtez de prendre MEFSAL®, contactez d'urgence un médecin et dites-lui que vous prenez ce médicament.

Si vous présentez une éruption cutanée ou ces symptômes cutanés, arrêtez de prendre MEFSAL®, contactez d'urgence un médecin et dites-lui que vous prenez ce médicament.

Si vous présentez une éruption cutanée ou ces symptômes cutanés, arrêtez de prendre MEFSAL®, contactez d'urgence un médecin et dites-lui que vous prenez ce médicament.

Si vous présentez une éruption cutanée ou ces symptômes cutanés, arrêtez de prendre MEFSAL®, contactez d'urgence un médecin et dites-lui que vous prenez ce médicament.

Si vous présentez une éruption cutanée ou ces symptômes cutanés, arrêtez de prendre MEFSAL®, contactez d'urgence un médecin et dites-lui que vous prenez ce médicament.

severes incontrôlées et la polyarthrite rhumatoïde active.
• Cholestéramine - utilisée pour faire baisser le cholestérol.
• Si vous êtes une femme qui utilise comme contraceptif un dispositif intra-utérin (DIU), plus connu sous le nom de stérilet.

En cas de doute, demandez à votre médecin ou à votre pharmacien.

Interactions avec les aliments et les boissons :

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Sans objet.

9. UTILISATION EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT

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.

Grossesse

Au cours du premier et deuxième trimestre de la grossesse, votre médecin pourra être amené à vous prescrire ce médicament uniquement s'il est indispensable car il présente un risque potentiel de fausse couche et de malformation. Dans ce cas, la dose devra être aussi faible que possible, et la durée du traitement aussi courte que possible.

Au cours des 3 derniers mois de votre grossesse, ce médicament est contre-indiqué : vous ne devez JAMAIS prendre ce médicament, car il peut entraîner des conséquences graves ou fatales pour votre fœtus/enfant, en particulier des effets sur son cœur, ses poumons et/ou ses reins, même avec une seule prise.

Si vous avez pris ce médicament pendant votre grossesse, vous devez prévenir immédiatement votre médecin/sage-femme afin qu'une surveillance adaptée soit envisagée.

Allaitement

La prise de ce produit n'est pas recommandée en cas d'allaitement.

Fertilité

Ce médicament peut entraîner des difficultés pour être enceinte. Vous devez informer votre médecin si vous planifiez une grossesse ou si vous avez des difficultés à être enceinte.

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

Des troubles visuels, notamment une vision floue, des étourdissements, une somnolence, des vertiges ou d'autres perturbations du système nerveux central peuvent survenir avec ce produit. Dans ce cas ne conduisez pas ou n'utilisez pas de machine.

11. SYMPTOMES ET CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

Si vous avez pris trop de comprimés ou si vous suspectez un surdosage, prenez contact avec votre médecin ou allez immédiatement à l'hôpital le plus proche.

Les symptômes survenant après un surdosage aigu d'AINS sont habituellement limités à :

- Une perte d'énergie (léthargie),
- Une somnolence,
- Une sensation de malaise (nausée) et des vomissements,
- Des douleurs dans la région de l'estomac (douleur épigastrique),
- Ces symptômes s'améliorent généralement lorsque vous arrêtez de prendre MEFSAL®. Vous pouvez souffrir d'hémorragies de l'estomac ou des intestins (hémorragies gastro-intestinales).

Une intoxication sévère peut entraîner des effets indésirables graves (Cf. effets indésirables) :

- Une augmentation de la pression artérielle (hypertension),
- Une insuffisance rénale aiguë,
- Des troubles de la fonction hépatique (foie),
- Une réduction ou un arrêt de la respiration (dépression respiratoire),
- Une perte de conscience (coma),
- Des convulsions,
- Une chute de la pression sanguine (choc cardiovasculaire),
- Un arrêt cardiaque,
- Des réactions allergiques soudaines (hypersensibilité), incluant :
 - Évanouissement,
 - Difficultés à respirer,
 - Réactions cutanées.

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

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Prenez simplement la dose suivante au moment habituel.

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

Sans objet.

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

Conditions de prescription et de délivrance

Tableau A (Liste I).

Précaution particulière de conservation

Conserver dans son emballage d'origine, à l'abri de l'humidité.

Tenir hors de la portée et la vue des enfants

00767

est : Janvier 2019.

Casablanca

IMPRIMERIE - 773.840.11.19

Dr ELMORTAJI ELHASSAN

Agadir le 06/03/2024

Hépatogastroentérologue

Endoscopie digestive - Echographie-proctologie

Nom prénom : EL KAZMOUNI KHADIJA

Echographie abdominale

foie : taille normale, contours réguliers, homogène.

VBP: fine.

vésicule : cholécystectomie.

rate : taille normale, homogène.

Pancréas : taille et morphologie normale.

Reins : reins en place, taille et morphologie normale.

Conclusion : échographie abdominale normale.


Dr. El Hassan EL MORTAJI
Spécialiste des Maladies de
l'Appareil Digestif
57, Rue de Marrakech Q.1
AGADIR Tél/Fax: 0528 82 74 40

Grossesse - Allaitement

L'utilisation de ce médicament ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire. L'administration de ce médicament est déconseillée chez la femme qui allaite.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

Excipient(s) qui ont un effet notoire :

Aspartam, lactose

COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT

Posologie

Chez l'adulte : la posologie usuelle est de 2 comprimés orodispersibles par jour, à prendre au moment de la crise, à renouveler en cas de spasmes importants.

Chez l'enfant : 1 comprimé orodispersible 2 fois par jour.

Mode et voie d'administration

Voie orale

Chez l'adulte : les comprimés orodispersibles sont à dissoudre dans un verre d'eau ou à laisser fondre sur la langue pour obtenir un effet rapide.

Chez l'enfant : les comprimés orodispersibles sont à dissoudre dans un verre d'eau.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GÉNANTS :

- Quelques très rares réactions cutanées allergiques.
- En raison de la présence du lactose, les patients atteints de maladies héréditaires rares telles qu'intolérance au galactose, déficit en lactase ou malabsorption du glucose ou du galactose ne doivent pas prendre ce médicament.
- Les comprimés orodispersibles contiennent de l'aspartam, qui se métabolise en phénylalanine, pouvant être nocif chez les personnes présentant une phénylcétonurie.

SIGNELEZ A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET GÉNANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.

CONSERVATION

NE PAS DÉPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTÉRIEUR.

Précautions particulières de conservation

Ce médicament doit être conservé à une température ne dépassant pas 30°C et à l'abri de l'humidité.



bottu s.a.

82, Allée des Casuarinas - Ain Sebâa - Casablanca

S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

NEALCO
Phloroglu

PPV: 47 DH 10

PER: 09/26

LOT: M3069

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition :

Phloroglucinol hydraté 80,00 mg quantité
correspondant en phloroglucinol anhydre à 62,25 mg pour un
comprimé orodispersible.
Excipients : Aspartam, lactose

Forme pharmaceutique

Comprimé orodispersible par voie orale
Existe en boîte de 10, 20 et 30 comprimés orodispersibles

Classe pharmaco-thérapeutique

ANTISPASMODIQUE MUSCULOTROPE

(A : appareil digestif et métabolisme)
(G : système génito-urinaire)

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est indiqué dans le traitement des douleurs spasmodiques de l'intestin, des voies biliaires, de la vessie et de l'utérus.

ATTENTION !

Dans quel(s) cas ne pas utiliser ce médicament (Contre-indications)

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE en cas d'allergie à l'un des composants.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Précautions d'emploi

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

Interactions médicamenteuses et autres interactions

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.



Restrictions d'emploi :

Le " Librax " est contre-indiqué chez les personnes souffrant d'hypersensibilité connue au chlordiazépoxide ou au bromure de clidinium, de même que lors du glaucome. La prudence est de rigueur chez les patients présentant une hypertrophie de la prostate ou une myasthénie grave. Selon l'indication, la dose et la sensibilité individuelle, le " Librax " peut influencer sur la capacité de réaction (aptitude à conduire un véhicule, comportement dans la circulation routière, etc.).

Lors de traitements de longue durée, il est recommandé de procéder à des contrôles de la formule sanguine ainsi que des fonctions hépatiques et rénales. Selon un principe médical fondamental, le " Librax " ne doit être administré pendant les premiers mois de la grossesse qu'en cas d'absolue nécessité.

Le chlordiazépoxide et le bromure de clidinium passent dans le lait maternel.

Dépendance :

Une dépendance peut survenir en cours de traitement par les benzodiazépines. Le risque est plus grand pour les patients traités pendant une longue période, à forte posologie, plus particulièrement pour ceux présentant une prédisposition : antécédents d'alcoolisme, consommation de drogues, personnalité marquée de troubles psychiques sévères. Afin de réduire le plus possible le risque de dépendance, les benzodiazépines ne devraient être prescrites qu'après examen approfondi de l'indication et pour une période aussi brève que possible. La nécessité de poursuivre le traitement doit être étroitement contrôlée. Un traitement prolongé n'est indiqué que si le bénéfice attendu est justifié compte tenu des risques attendus.

Sevrage :

Les symptômes de sevrage apparaissent, selon les cas, quelques heures à une semaine, voire plus longtemps, après l'arrêt du traitement.

Dans les cas les moins sévères, la symptomatologie du sevrage se limite à des tremblements, de l'agitation motrice, des troubles du sommeil, de l'anxiété, des céphalées et des troubles de la concentration. Toutefois, d'autres symptômes tels que sudation, crampes musculaires et abdominales, altérations de la perception et dans de rares cas, délire et convulsions peuvent survenir.

En cas d'apparition de symptômes de sevrage, une surveillance médicale très étroite et la prise en charge du patient sont nécessaires. D'une manière générale, il convient d'éviter tout arrêt brutal du traitement et de réduire progressivement la posologie.

Tolérance :

Aux doses thérapeutiques, le " Librax " est bien toléré. Des effets secondaires peuvent parfois se produire, tels que sécheresse buccale, constipation et troubles de la miction. Chez les patients âgés, il arrive que survienne - surtout au début du traitement - une légère somnolence, qui régresse en général spontanément ou après réduction de la dose.

Interactions :

La prise simultanée de " Librax " et de substances ayant une composante anticholinergique, telles que l'amantadine, certains antihistaminiques, la butyrophénone, la phénothiazine et des antidépresseurs tricycliques renforce l'action anticholinergique du clidinium. Il convient de ne pas consommer d'alcool pendant le traitement par le Librax étant donné que les réactions individuelles sont imprévisibles.

Surdosage :

Lors de surdosage accidentel ou volontaire, il est recommandé de procéder à une vidange gastrique, de maintenir libres les voies respiratoires et de surveiller le patient. Si les symptômes imputables au chlordiazépoxide prédominent, il est indiqué d'administrer de l'-Anexate- (Trade Mark : Principe actif : flumazénil).

Conservation :

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

Présentation :

Boîte de 30 comprimés dragéifiés.

Médicament : tenir hors de portée des enfants

LISTE I : A ne délivrer que sur ordonnance.

Fabriqué sous licence MEDA par
les Laboratoires STERIPHARMA
Zina, N°347 Sidi Maârouf Casablanca
Ami
M. TAHIRI, Pharmacien Responsable

Librax®

Pour le traitement des syndromes de tension psychique.

LOT:23273 PFR:11/2026
PPV:19,60 dh

Composition :

5 mg de chlórdiazépoxide et 2,5 mg de bromure de clidinium par dragée.

1 dragée contient 279 mg de glucides, correspondant à 406 K.J.

Propriétés :

Le chlórdiazépoxide et le bromure de clidinium se complètent dans leur action sur les troubles fonctionnels au niveau du tractus gastro-intestinal et des voies génitourinaires. Le chlórdiazépoxide, benzodiazépine bien tolérée, exerce un effet anxiolytique et myorelaxant. Son emploi est indiqué lorsque l'anxiété et la tension psychique influent de manière causale ou secondaire sur le tableau clinique.

Le bromure de clidinium est un anticholinergique de synthèse. Il élimine les spasmes de la musculature lisse et inhibe l'activité sécrétoire. L'association des deux principes actifs permet une action à la fois centrale et périphérique sur les symptômes qu'on observe lors de troubles fonctionnels survenant au niveau intestinal et au niveau des voies génitourinaires. Dans de tels cas, elle entraîne une stabilisation rapide des fonctions neurovégétatives.

Pharmacocinétique :

Après prise orale, le chlórdiazépoxide est pratiquement entièrement absorbé et parvient en majeure partie sous forme inchangée dans la circulation. La concentration plasmatique maximale est atteinte en moyenne en l'espace de deux à quatre heures. A l'état d'équilibre le volume de distribution du chlórdiazépoxide est de 0,3-0,4 l/kg de poids corporel. La liaison aux protéines plasmatiques atteint 93-97%. La substance est biologiquement inchangée ainsi que le desméthylchlórdiazépoxide, principal métabolite pharmacologique ; ils passent également en petites quantités dans le lait maternel.

La demi-vie plasmatique du chlórdiazépoxide est de 15 minutes environ pendant la phase de distribution et de dix heures environ pendant la phase d'élimination. La clairance plasmatique totale est de l'ordre de 0,3-0,5 ml/min/kg. Moins de 1% d'une dose orale est retrouvée dans l'urine sous forme de chlórdiazépoxide inchangé. La déalkylation et l'hydroxylation hépatique du chlórdiazépoxide donnent naissance aux métabolites suivants : desméthylchlórdiazépoxide, démoxépam, desméthylhydiazépam. Les métabolites pharmacologiquement actifs : desméthylchlórdiazépoxide, démoxépam, desméthylhydiazépam sont éliminés sous forme de conjugués inactifs de l'acide glucuronique. Lors d'administration répétée, l'état d'équilibre du chlórdiazépoxide s'installe en l'espace de trois jours, tandis que les métabolites s'accumulent beaucoup plus lentement.

Le bromure de clidinium est absorbé en majeure partie sous forme inchangée dans l'intestin grêle, puis rapidement hydrolysé dans le foie en dérivé alcoolique comportant une amine quaternaire. Ce dérivé est éliminé dans l'urine et est également retrouvé dans les fèces. Une faible partie de la dose orale est soumise à une circulation entéro-hépatique. L'élimination dans l'urine s'effectue en deux phases, avec des demi-vies de respectivement 1½ et 20 heures.

Indications :

Manifestations de l'anxiété s'accompagnant de troubles fonctionnels digestifs à composante spasmodique.

Posologie habituelle :

3-4 dragées par jour. Prendre le médicament de préférence une demi-heure avant les repas avec du liquide.

Directives posologiques particulières :

Patients âgés et faibles : commencer par 1-2 dragées par jour, puis augmenter peu à peu la posologie jusqu'à la dose optimale, efficace et tolérée.

Enfants : 1-2 dragées par jour, selon l'âge et l'affection à traiter. Les dragées peuvent être avalées entières ou écrasées, avec du liquide.

Restrictions d'emploi :

Le " Librax " est contre-indiqué lors d'hypersensibilité connue au chlordiazépoxide ou au bromure de clidinium, de même que lors du glaucome. La prudence est de rigueur chez les patients présentant une hypertrophie de la prostate ou une myasthénie grave. Selon l'indication, la dose et la sensibilité individuelle, le " Librax " peut influencer sur la capacité de réaction (aptitude à conduire un véhicule, comportement dans la circulation routière, etc.).

Lors de traitements de longue durée, il est recommandé de procéder à des contrôles de la formule sanguine ainsi que des fonctions hépatiques et rénales. Selon un principe médical fondamental, le " Librax " ne doit être administré pendant les premiers mois de la grossesse qu'en cas d'absolue nécessité.

Le chlordiazépoxide et le bromure de clidinium passent dans le lait maternel.

Dépendance :

Une dépendance peut survenir en cours de traitement par les benzodiazépines. Le risque est plus grand pour les patients traités pendant une longue période, à forte posologie, plus particulièrement pour ceux présentant une prédisposition : antécédents d'alcoolisme, consommation de drogues, personnalité marquée de troubles psychiques sévères. Afin de réduire le plus possible le risque de dépendance, les benzodiazépines ne devraient être prescrites qu'après examen approfondi de l'indication et pour une période aussi brève que possible. La nécessité de poursuivre le traitement doit être étroitement contrôlée. Un traitement prolongé n'est indiqué que si le bénéfice attendu est justifié compte tenu des risques attendus.

Sevrage :

Les symptômes de sevrage apparaissent, selon les cas, quelques heures à une semaine, voire plus longtemps, après l'arrêt du traitement.

Dans les cas les moins sévères, la symptomatologie du sevrage se limite à des tremblements, de l'agitation motrice, des troubles du sommeil, de l'anxiété, des céphalées et des troubles de la concentration. Toutefois, d'autres symptômes tels que sudation, crampes musculaires et abdominales, altérations de la perception et dans de rares cas, délire et convulsions peuvent survenir.

En cas d'apparition de symptômes de sevrage, une surveillance médicale très étroite et la prise en charge du patient sont nécessaires. D'une manière générale, il convient d'éviter tout arrêt brutal du traitement et de réduire progressivement la posologie.

Tolérance :

Aux doses thérapeutiques, le " Librax " est bien toléré. Des effets secondaires peuvent parfois se produire, tels que sécheresse buccale, constipation et troubles de la miction. Chez les patients âgés, il arrive que survienne - surtout au début du traitement - une légère somnolence, qui régresse en général spontanément ou après réduction de la dose.

Interactions :

La prise simultanée de " Librax " et de substances ayant une composante anticholinergique, telles que l'amantadine, certains antihistaminiques, la butyrophenone, la phénothiazine et des antidépresseurs tricycliques renforce l'action anticholinergique du clidinium. Il convient de ne pas consommer d'alcool pendant le traitement par le Librax étant donné que les réactions individuelles sont imprévisibles.

Surdosage :

Lors de surdosage accidentel ou volontaire, il est recommandé de procéder à une vidange gastrique, de maintenir libres les voies respiratoires et de surveiller le patient. Si les symptômes imputables au chlordiazépoxide prédominent, il est indiqué d'administrer de l'-Anexate- (Trade Mark ; principe actif : flumazénil).

Conservation :

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

Présentation :

Boîte de 30 comprimés dragéifiés.

Médicament : tenir hors de portée des enfants

LISTE I : A ne délivrer que sur ordonnance.

Fabriqué sous licence MEDA par
les Laboratoires STERIPHARMA
Z.I. Lina, N°347 Sidi Maârouf Casablanca
Amine TAHIRI, Pharmacien Responsable

Librax®LOT: 23241 PER: 10/2026
PPV: 21.00 DHPour le traitement de
tension psychique.

es dûs à l'anxiété et à la

Composition :

5 mg de chlórdiazépoxide : 7-chloro-2-méthylamino-5-phényl-3H-1,4-benzodiazépíne-4-oxyde et 2,5 mg de bromure de clidínium : bromure de 1-méthyl 3-benzoyloxyquínucldínium par dragée.

1 dragée contient 279 mg de glucides, correspondant à 406 K.J.

Propriétés :

Le chlórdiazépoxide et le bromure de clidínium se complètent dans leur action sur les troubles fonctionnels au niveau du tractus gastro-intestinal et des voies génito-urinaires. Le chlórdiazépoxide, benzodiazépíne bien tolérée, exerce un effet anxiolytique, tensiolytique et myorelaxant. Son emploi est indiqué lorsque l'anxiété et la tension psychique influent de manière causale ou secondaire sur le tableau clinique.

Le bromure de clidínium est un anticholinergique de synthèse. Il élimine les spasmes de la musculature lisse et inhibe l'activité sécrétoire. L'association des deux principes actifs permet une action à la fois centrale et périphérique sur les symptômes que l'on observe lors de troubles fonctionnels survenant au niveau intestinal et au niveau des voies génito-urinaires. Dans de tels cas, elle entraîne une stabilisation rapide des fonctions neuro-végétatives.

Pharmacocinétique :

Après prise orale, le chlórdiazépoxide est pratiquement entièrement absorbé et parvient en majeure partie sous forme inchangée dans la circulation. La concentration plasmatique maximale est atteinte en moyenne en l'espace de deux à quatre heures. A l'état d'équilibre le volume de distribution du chlórdiazépoxide est de 0,3-0,4 l/kg de poids corporel. La liaison aux protéines plasmatiques atteint 93-97%. La substance inchangée ainsi que le desméthylchlórdiazépoxide, principal métabolite pharmacologiquement actif, traversent rapidement les barrières hémato-encéphaliques et placentaires; ils passent également en petites quantités dans le lait maternel.

La demi-vie plasmatique du chlórdiazépoxide est de 15 minutes environ pendant la phase de distribution et de dix heures environ pendant la phase d'élimination. La clairance plasmatique totale est de l'ordre de 0,3-0,5 ml/min/kg. Moins de 1% d'une dose orale est retrouvé dans l'urine sous forme de chlórdiazépoxide inchangé. La désalkylation et l'hydroxylation hépatique du chlórdiazépoxide donnent naissance aux métabolites suivants, pharmacologiquement actifs : desméthylchlórdiazépoxide, démoxépam, desméthyl-diazépam. Le démoxépam et le desméthyl-diazépam sont éliminés sous forme de conjugués inactifs de l'acide glucuronique. Lors d'administration répétée, l'état d'équilibre du chlórdiazépoxide inchangé s'installe en l'espace de trois jours, tandis que les métabolites s'accumulent beaucoup plus lentement.

Le bromure de clidínium est absorbé en majeure partie sous forme inchangée dans l'intestin grêle, puis rapidement hydrolysé dans le foie en dérivé alcoolique comportant une amine quaternaire. Ce dérivé est éliminé dans l'urine et est également retrouvé dans les fèces au côté du bromure de clidínium inchangé. Une faible partie de la dose orale est soumise sous forme inchangée à une circulation entéro-hépatique. L'élimination dans l'urine s'effectue en deux phases, avec des demi-vies de respectivement 1½ et 20 heures en moyenne.

Indications :

Manifestations de l'anxiété s'accompagnant de troubles fonctionnels digestifs à composante spasmodique.

Posologie habituelle :

3-4 dragées par jour. Prendre le médicament de préférence une demi-heure avant les repas avec du liquide.

Directives posologiques particulières :

Patients âgés et faibles : commencer par 1-2 dragées par jour, puis augmenter peu à peu la posologie jusqu'à la dose optimale, efficace et tolérée.

Enfants : 1-2 dragées par jour, selon l'âge et l'affection à traiter. Les dragées peuvent être avalées entières ou écrasées, avec du liquide.

Restrictions d'emploi :

Le " Librax " est contre-indiqué chez les patients atteints d'hypersensibilité connue au chlordiazépoxide ou au bromure de clidinium, et chez les patients atteints de glaucome. La prudence est de rigueur chez les patients présentant une hypertrophie de la prostate ou une myasthénie grave. Selon l'indication, la dose doit être adaptée à la sensibilité individuelle, le " Librax " peut influencer la capacité de réaction (aptitude à conduire un véhicule, comportement dans la circulation routière, etc.).

Lors de traitements prolongés, il est recommandé de procéder à des contrôles de la formule sanguine ainsi que des fonctions hépatiques et rénales. Selon un principe médical fondamental, le " Librax " ne doit être administré pendant les premiers mois de la grossesse qu'en cas d'absolue nécessité.

Le chlordiazépoxide et le bromure de clidinium passent dans le lait maternel.

Dépendance :

Une dépendance peut survenir en cours de traitement par les benzodiazépines. Le risque est plus grand pour les patients traités pendant une longue période, à forte posologie, plus particulièrement pour ceux présentant une prédisposition : antécédents d'alcoolisme, consommation de drogue, personnalité marquée de troubles psychiques sévères. Afin de réduire le plus possible le risque de dépendance, les benzodiazépines ne devraient être prescrites qu'après examen approfondi de l'indication et pour une période aussi brève que possible. La nécessité de poursuivre le traitement doit être étroitement contrôlée. Un traitement prolongé n'est indiqué que si le bénéfice attendu est justifié compte tenu des risques attendus.

Sevrage :

Les symptômes de sevrage apparaissent, selon les cas, quelques heures à une semaine, voire plus longtemps, après l'arrêt du traitement.

Dans les cas les moins sévères, la symptomatologie du sevrage se limite à des tremblements, de l'agitation motrice, des troubles du sommeil, de l'anxiété, des céphalées et des troubles de la concentration. Toutefois, d'autres symptômes tels que sudation, crampes musculaires et abdominales, altérations de la perception et dans de rares cas, délire et convulsions peuvent survenir.

En cas d'apparition de symptômes de sevrage, une surveillance médicale très étroite et la prise en charge du patient sont nécessaires. D'une manière générale, il convient d'éviter tout arrêt brutal du traitement et de réduire progressivement la posologie.

Tolérance :

Aux doses thérapeutiques, le " Librax " est bien toléré. Des effets secondaires peuvent parfois se produire tels que sécheresse buccale, constipation et troubles de la miction. Chez les patients âgés, il arrive que survienne - surtout au début du traitement - une légère somnolence, qui régresse en général spontanément ou après réduction de la dose.

Interactions :

La prise simultanée de " Librax " et de substances ayant une composante anticholinergique, telles que l'amarantadine, certains antihistaminiques, la butyrophénone, la phénothiazine et des antidépresseurs tricycliques renforce l'action anticholinergique du clidinium. Il convient de ne pas consommer d'alcool pendant le traitement par le Librax étant donné que les réactions individuelles sont imprévisibles.

Surdosage :

Lors de surdosage accidentel ou volontaire, il est recommandé de procéder à une vidange gastrique, de maintenir libres les voies respiratoires et de surveiller le patient. Si les symptômes sont imputables au chlordiazépoxide prédominant, il est indiqué d'administrer de l'-Anexate (Trade Mark ; principe actif : flumazénil).

Conservation :

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

Présentation :

Boîte de 30 comprimés dragéifiés.

Médicament : tenir hors de portée des enfants

LISTE I : A ne délivrer que sur ordonnance.

Fabriqué sous licence MEDA par
les Laboratoires STERIPHARMA
Z.I Lina, N°347 Sidi Maârouf Casablanca
Amine TAHIRI, Pharmacien Responsable

Librax®

LOT: 23241 PER: 10/2026
PPV: 21.00 DH

Pour le traitement des troubles fonctionnels de la tension psychique.

dûs à l'anxiété à la

Composition :

5 mg de chlórdiazépoxide oxyde et 2,5 mg de bromure de clidinium par dragée.

1,4-benzodiazépine-4-
zyloxyoxynucleidum

1 dragée contient 279 mg de glucides, correspondant à 406 K.J.

Propriétés :

Le chlórdiazépoxide et le bromure de clidinium se complètent dans leur action sur les troubles fonctionnels au niveau du tractus gastro-intestinal et des voies génitourinaires. Le chlórdiazépoxide, benzodiazépine bien tolérée, exerce un effet anxiolytique, sédatif et myorelaxant. Son emploi est indiqué lorsque l'anxiété et la tension psychique influent de manière causale ou secondaire sur le tableau clinique.

Le bromure de clidinium est un anticholinergique de synthèse. Il élimine les spasmes de la musculature lisse et inhibe l'activité sécrétoire. L'association des deux principes permet une action à la fois centrale et périphérique sur les symptômes que l'on observe lors de troubles fonctionnels survenant au niveau intestinal et au niveau des voies génitourinaires. Dans de tels cas, elle entraîne une stabilisation rapide des fonctions végétatives.

Pharmacocinétique :

Après prise orale, le chlórdiazépoxide est pratiquement entièrement absorbé et passe en majeure partie sous forme inchangée dans la circulation. La concentration plasmatique maximale est atteinte en moyenne en l'espace de deux à quatre heures. A l'état d'équilibre le volume de distribution du chlórdiazépoxide est de 0,3-0,4 l/kg poids corporel. La liaison aux protéines plasmatiques atteint 93-97%. La substance inchangée ainsi que le desméthylchlórdiazépoxide, principal métabolite pharmacologiquement actif, traversent rapidement les barrières hémato-encéphaliques et placentaires; ils passent également en petites quantités dans le lait maternel.

La demi-vie plasmatique du chlórdiazépoxide est de 15 minutes environ pendant la phase de distribution et de dix heures environ pendant la phase d'élimination. La clairance plasmatique totale est de l'ordre de 0,3-0,5 ml/min/kg. Moins de 1% d'une dose orale est retrouvé dans l'urine sous forme de chlórdiazépoxide inchangé. La désalkylation et l'hydroxylation hépatique du chlórdiazépoxide donnent naissance aux métabolites suivants, pharmacologiquement actifs : desméthylchlórdiazépoxide, démoxépam, desméthyl diazépam. Le démoxépam et le desméthyl diazépam sont éliminés sous forme de conjugués inactifs de l'acide glucuronique. Lors d'administration répétée, l'état d'équilibre du chlórdiazépoxide inchangé s'installe en l'espace de trois jours, tandis que les métabolites s'accumulent beaucoup plus lentement.

Le bromure de clidinium est absorbé en majeure partie sous forme inchangée dans l'intestin grêle, puis rapidement hydrolysé dans le foie en dérivé alcoolique comportant une amine quaternaire. Ce dérivé est éliminé dans l'urine et est également retrouvé dans les fèces au côté du bromure de clidinium inchangé. Une faible partie de la dose orale est soumise sous forme inchangée à une circulation entéro-hépatique. L'élimination dans l'urine s'effectue en deux phases, avec des demi-vies de respectivement 1½ et 20 heures en moyenne.

Indications :

Manifestations de l'anxiété s'accompagnant de troubles fonctionnels digestifs à composante spasmodique.

Posologie habituelle :

3-4 dragées par jour. Prendre le médicament de préférence une demi-heure avant les repas avec du liquide.

Directives posologiques particulières :

Patients âgés et faibles : commencer par 1-2 dragées par jour, puis augmenter peu à peu la posologie jusqu'à la dose optimale, efficace et tolérée.

Enfants : 1-2 dragées par jour, selon l'âge et l'affection à traiter. Les dragées peuvent être avalées entières ou écrasées, avec du liquide.

Restrictions d'emploi :

Le " Librax " est contre-indiqué chez les patients souffrant d'hypersensibilité connue au chlordiazépoxide ou au bromure de clidinium, de même que lors du glaucome. La prudence est de rigueur chez les patients présentant une hypertrophie de la prostate ou une myasthénie grave. Selon l'indication, la dose et la sensibilité individuelle, le " Librax " peut influencer sur la capacité de réaction (aptitude à conduire un véhicule, comportement dans la circulation routière, etc.).

Lors de traitements de longue durée, il est recommandé de procéder à des contrôles de la formule sanguine ainsi que des fonctions hépatiques et rénales. Selon un principe médical fondamental, le " Librax " ne doit être administré pendant les premiers mois de la grossesse qu'en cas d'absolue nécessité.

Le chlordiazépoxide et le bromure de clidinium passent dans le lait maternel.

Dépendance :

Une dépendance peut survenir en cours de traitement par les benzodiazépines. Le risque est plus grand pour les patients traités pendant une longue période, à forte posologie, plus particulièrement pour ceux présentant une prédisposition : antécédents d'alcoolisme, consommation de drogues, personnalité marquée de troubles psychiques sévères. Afin de réduire le plus possible le risque de dépendance, les benzodiazépines ne devraient être prescrites qu'après examen approfondi de l'indication et pour une période aussi brève que possible. La nécessité de poursuivre le traitement doit être étroitement contrôlée. Un traitement prolongé n'est indiqué que si le bénéfice attendu est justifié compte tenu des risques attendus.

Sevrage :

Les symptômes de sevrage apparaissent, selon les cas, quelques heures à une semaine, voire plus longtemps, après l'arrêt du traitement.

Dans les cas les moins sévères la symptomatologie du sevrage se limite à des tremblements, de l'agitation motrice, des troubles du sommeil, de l'anxiété, des céphalées et des troubles de la concentration. Toutefois, d'autres symptômes tels que sudation, crampes musculaires et abdominales, altérations de la perception et dans de rares cas, délire et convulsions peuvent survenir.

En cas d'apparition de symptômes de sevrage, une surveillance médicale très étroite et la prise en charge du patient sont nécessaires. D'une manière générale, il convient d'éviter tout arrêt brutal du traitement et de réduire progressivement la posologie.

Tolérance :

Aux doses thérapeutiques, le " Librax " est bien toléré. Des effets secondaires peuvent parfois se produire, tels que sécheresse buccale, constipation et troubles de la miction. Chez les patients âgés, il arrive que survienne - surtout au début du traitement - une légère somnolence, qui régresse en général spontanément ou après réduction de la dose.

Interactions :

La prise simultanée de " Librax " et de substances ayant une composante anticholinergique, telles que l'amantadine, certains antihistaminiques, la butyrophenone, la phénothiazine et des antidépresseurs tricycliques renforce l'action anticholinergique du clidinium. Il convient de ne pas consommer d'alcool pendant le traitement par le Librax étant donné que les réactions individuelles sont imprévisibles.

Surdosage :

Lors de surdosage accidentel ou volontaire, il est recommandé de procéder à une vidange gastrique, de maintenir libres les voies respiratoires et de surveiller le patient. Si les symptômes imputables au chlordiazépoxide prédominent, il est indiqué d'administrer de l'-Anexate- (Trade Mark ; principe actif : flumazénil).

Conservation :

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

Présentation :

Boîte de 30 comprimés dragéifiés.

Médicament : tenir hors de portée des enfants

LISTE I : A ne délivrer que sur ordonnance.

Fabriqué sous licence MEDA par
les Laboratoires STERIPHARMA
ZI Lina, N°347 Sidi Maârouf Casablanca
Amine TAHIRI, Pharmacien Responsable

Librax®

Pour le traitement
tension psychique.

LOT: 23240 PER: 10/2026
PPV: 21.00 DH

inaires dûs à l'anxiété et à la

Composition :

5 mg de chlórdiazépoxide et 2,5 mg de bromure de clidinium par dragée.

nyl-3H-1,4-benzodiazépine-4-yl 3-benzoyloxycarbonylclidinium

1 dragée contient 279 mg de glucides, correspondant à 406 K.J.

Propriétés :

Le chlórdiazépoxide et le bromure de clidinium se complètent dans leur action sur les troubles fonctionnels au niveau du tractus gastro-intestinal et des voies génito-urinaires. Le chlórdiazépoxide, benzodiazépine bien tolérée, exerce un effet anxiolytique, sédatif et myorelaxant. Son emploi est indiqué lorsque l'anxiété et la tension psychique influent de manière causale ou secondaire sur le tableau clinique.

Le bromure de clidinium est un anticholinergique de synthèse. Il élimine les spasmes de la musculature lisse et inhibe l'activité sécrétoire. L'association des deux principes actifs permet une action à la fois centrale et périphérique sur les symptômes que l'on observe lors de troubles fonctionnels survenant au niveau intestinal et au niveau des voies génito-urinaires. Dans de tels cas, elle entraîne une stabilisation rapide des fonctions neuro-végétatives.

Pharmacocinétique :

Après prise orale, le chlórdiazépoxide est pratiquement entièrement absorbé et parvient en majeure partie sous forme inchangée dans la circulation. La concentration plasmatique maximale est atteinte en moyenne en l'espace de deux à quatre heures. A l'état d'équilibre le volume de distribution du chlórdiazépoxide est de 0,3-0,4 l/kg de poids corporel. La liaison aux protéines plasmatiques atteint 93-97%. La substance inchangée ainsi que le desméthylchlórdiazépoxide, principal métabolite pharmacologiquement actif, traversent rapidement les barrières hémato-encéphaliques et placentaires; ils passent également en petites quantités dans le lait maternel.

La demi-vie plasmatique du chlórdiazépoxide est de 15 minutes environ pendant la phase de distribution et de dix heures environ pendant la phase d'élimination. La clairance plasmatique totale est de l'ordre de 0,3-0,5 ml/min/kg. Moins de 1% d'une dose orale est retrouvé dans l'urine sous forme de chlórdiazépoxide inchangé. La désalkylation et l'hydroxylation hépatique du chlórdiazépoxide donnent naissance aux métabolites suivants, pharmacologiquement actifs : desméthylchlórdiazépoxide, démoxépam, desméthylclonazépam. Le démoxépam et le desméthylclonazépam sont éliminés sous forme de conjugués inactifs de l'acide glucuronique. Lors d'administration répétée, l'état d'équilibre du chlórdiazépoxide inchangé s'installe en l'espace de trois jours, tandis que les métabolites s'accumulent beaucoup plus lentement.

Le bromure de clidinium est absorbé en majeure partie sous forme inchangée dans l'intestin grêle, puis rapidement hydrolysé dans le foie en dérivé alcoolique comportant une amine quaternaire. Ce dérivé est éliminé dans l'urine et est également retrouvé dans les fèces au côté du bromure de clidinium inchangé. Une faible partie de la dose orale est soumise sous forme inchangée à une circulation entéro-hépatique. L'élimination dans l'urine s'effectue en deux phases, avec des demi-vies de respectivement 1½ et 20 heures en moyenne.

Indications :

Manifestations de l'anxiété s'accompagnant de troubles fonctionnels digestifs à composante spasmodique.

Posologie habituelle :

3-4 dragées par jour. Prendre le médicament de préférence une demi-heure avant les repas avec du liquide.

Directives posologiques particulières :

Patients âgés et faibles : commencer par 1-2 dragées par jour, puis augmenter peu à peu la posologie jusqu'à la dose optimale, efficace et tolérée.

Enfants : 1-2 dragées par jour, selon l'âge et l'affection à traiter. Les dragées peuvent être avalées entières ou écrasées, avec du liquide.

محتوى هذه النشرة:

ما هو أوديس؟ 20 ملغ وما هي الحالات التي يجب استعماله فيها؟
ما هي المعلومات اللازمة معرفتها قبل استعمال أوديس؟ 20 ملغ ؟
كيف يجب استعمال أوديس؟ 20 ملغ ؟
ما هي التأثيرات غير المرغوب فيها المحتملة؟
كيف يجب حفظ أوديس؟ 20 ملغ ؟
معلومات إضافية

القرحة التي لا يشفى من العلاج
 ١٠. Helicobacter pylori (البكتيريا المسببة لقرحة المعدة) هي
 ١١. مضاد حيوي
 ١٢. مضاد حيوي
 ١٣. مضاد حيوي
 ١٤. مضاد حيوي
 ١٥. مضاد حيوي
 ١٦. مضاد حيوي
 ١٧. مضاد حيوي
 ١٨. مضاد حيوي
 ١٩. مضاد حيوي
 ٢٠. مضاد حيوي
 ٢١. مضاد حيوي
 ٢٢. مضاد حيوي
 ٢٣. مضاد حيوي
 ٢٤. مضاد حيوي
 ٢٥. مضاد حيوي
 ٢٦. مضاد حيوي
 ٢٧. مضاد حيوي
 ٢٨. مضاد حيوي
 ٢٩. مضاد حيوي
 ٣٠. مضاد حيوي
 ٣١. مضاد حيوي
 ٣٢. مضاد حيوي
 ٣٣. مضاد حيوي
 ٣٤. مضاد حيوي
 ٣٥. مضاد حيوي
 ٣٦. مضاد حيوي
 ٣٧. مضاد حيوي
 ٣٨. مضاد حيوي
 ٣٩. مضاد حيوي
 ٤٠. مضاد حيوي
 ٤١. مضاد حيوي
 ٤٢. مضاد حيوي
 ٤٣. مضاد حيوي
 ٤٤. مضاد حيوي
 ٤٥. مضاد حيوي
 ٤٦. مضاد حيوي
 ٤٧. مضاد حيوي
 ٤٨. مضاد حيوي
 ٤٩. مضاد حيوي
 ٥٠. مضاد حيوي
 ٥١. مضاد حيوي
 ٥٢. مضاد حيوي
 ٥٣. مضاد حيوي
 ٥٤. مضاد حيوي
 ٥٥. مضاد حيوي
 ٥٦. مضاد حيوي
 ٥٧. مضاد حيوي
 ٥٨. مضاد حيوي
 ٥٩. مضاد حيوي
 ٦٠. مضاد حيوي
 ٦١. مضاد حيوي
 ٦٢. مضاد حيوي
 ٦٣. مضاد حيوي
 ٦٤. مضاد حيوي
 ٦٥. مضاد حيوي
 ٦٦. مضاد حيوي
 ٦٧. مضاد حيوي
 ٦٨. مضاد حيوي
 ٦٩. مضاد حيوي
 ٧٠. مضاد حيوي
 ٧١. مضاد حيوي
 ٧٢. مضاد حيوي
 ٧٣. مضاد حيوي
 ٧٤. مضاد حيوي
 ٧٥. مضاد حيوي
 ٧٦. مضاد حيوي
 ٧٧. مضاد حيوي
 ٧٨. مضاد حيوي
 ٧٩. مضاد حيوي
 ٨٠. مضاد حيوي
 ٨١. مضاد حيوي
 ٨٢. مضاد حيوي
 ٨٣. مضاد حيوي
 ٨٤. مضاد حيوي
 ٨٥. مضاد حيوي
 ٨٦. مضاد حيوي
 ٨٧. مضاد حيوي
 ٨٨. مضاد حيوي
 ٨٩. مضاد حيوي
 ٩٠. مضاد حيوي
 ٩١. مضاد حيوي
 ٩٢. مضاد حيوي
 ٩٣. مضاد حيوي
 ٩٤. مضاد حيوي
 ٩٥. مضاد حيوي
 ٩٦. مضاد حيوي
 ٩٧. مضاد حيوي
 ٩٨. مضاد حيوي
 ٩٩. مضاد حيوي
 ١٠٠. مضاد حيوي

إذا لاحظ طبيبك أن المريء قد أصيب إصابة طفيفة، فالجراحة الموصى بها هي 20
 40 مرة واحدة يوميا لمدة 4 إلى 4 أسابيع، وقد يطلب منك طبيبك أن تأخذ جرعة
 40 مرة واحدة 4 أسابيع إذا لم يشف المريء.
 الجراحة الموصى بها عند شفاء المريء هو 10 مرة مرة واحدة يوميا.
 إذا لم يصب المريء، فالجراحة المعتادة هي 10 مرة مرة واحدة يوميا.
 أرح فرقة الجوز العلوي من الأمعاء (فرقة الأثني عشر):
 الجراحة الموصى بها هي 20 مرة مرة واحدة يوميا لمدة 4 أسابيع. وقد يطلب منك
 أن تأخذ 40 مرة مرة واحدة 4 أسابيع. إضافة إلى ذلك، قد يطلب منك

[illegible]

:(1000
بجاء

Dr. EL MORTAJI El Hâssan

Hépat-Gastro entérologue
Echographie
Endoscopie digestive
Proctologie

Ex. Médecin chef du service de Gastro-Entérologie
Hôpital Hassan II Agadir

INPE : 04 10 58 678

الدكتور المرتجي الحسن

إختصاصي في أمراض الجهاز الهضمي و البواسير
التشخيص بالأمواج فوق الصوتية
التنظير الداخلي

رئيس سابق لمصلحة أمراض الجهاز الهضمي
بمستشفى الحسن الثاني أكادير



Agadir, le : 06/03/24 في أكادير

Note d'Honoraires : El Kaznani K. Hadj

- CONSULTATION

- ECHOGRAPHIE ABDOMINALE

- FIBROSCOPIE GASTRIQUE

- EXAMEN PROCTOLOGIQUE

- COLONOSCOPIE

- AUTRES :

TOTAL =

200,0

300,0

500,0

Arrêtée la présente facture à la somme de :

Cinq Cent duros

Dr. El Hassan EL MORTAJI
Spécialiste des Maladies de
l'Appareil Digestif
57, Rue de Marrakech Q.I.
AGADIR Tél/Fax: 0528 82 74 40

Dr. El MORTAJI EL Hassan

Hépto-Gastro entérologue
Echographie
Endoscopie digestive
proctologie

Ex. Médecin chef du service de Gastro-Entérologie
Hôpital Hassan II Agadir



الدكتور المرتجي الحسن

إختصاصي في أمراض الجهاز الهضمي و البواسير

التشخيص بالأشعة فوق الصوتية

التنظير الداخلي

رئيس سابق لمصلحة أمراض الجهاز الهضمي
بمستشفى الحسن الثاني أكادير

Agadir, le : 20/03/24.

EL Kagnouni Khsije

22,00 x 2
19,60

1/ Librax

24/1



7603

Pharmacie AL ANDALOUS
N° 2, Imme. Asma, Ag. Ag.
Avenue Mohammed VI, Agadir
Agadir - Tel: 05 28 21 77 59

4710

2/ Neelgyl 80



7 cp x 2/1

108,70

Dr. El Hassan EL MORTAJI
Spécialiste des Maladies de
l'Appareil Digestif
57. Rue de Marrakech Q.I.
AGADIR Tél/Fax: 0528 82 74 40