

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.

Diagnostique et Biologie :

La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.

Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

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

Rééducation :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.

Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

Réclamation : contact@mupras.com

Prise en charge : pec@mupras.com

Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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



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

Déclaration de Maladie
 N° M20- 0002258

☐ Maladie
 ☐ Dentaire
 ☐ Optique
 ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 380 Société :
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : FAKHR EL MILLOUDAIA
 Date de naissance :
 Adresse :
 Tél. : 06 44 61 72 53 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin



Cachet du médecin :
 Date de consultation : 03/02/2021
 Nom et prénom du malade : FAKHR EL MILLOUDAIA
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : Epe fastidieuse + Infection Urinaire
 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 : 03/02/2021

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
03 Fevr 2021	C7		200 W	<p> خبر محلف لدى المجلس الطب العام 2 مارس الدار البيضاء الهاتف : 0522 215 723 - 0522 211 307 </p>

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<p> PHARMACIE MOUKRIM 60, Rue St. Mandarine Ain Chok Ain Chok - 30000 </p>	03/02/21	688,92

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
<p> DOUAI Dr. DADO Laboratoire d'Analyses Médicales 301 Lot Hayratch 2013 - Casablanca Tel: 0522 900 300 - Fax: 0522 900 700 </p>	04/02/21	B1220	1659,80 dh

AUXILIAIRES MEDICAUX

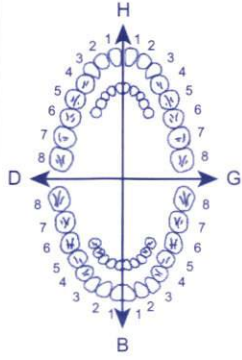
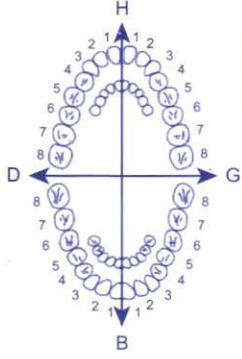
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

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 CCEFFICIENT MASTICATOIRE																	
	<table><tr><td colspan="2">H</td></tr><tr><td>25533412</td><td>21433552</td></tr><tr><td>00000000</td><td>00000000</td></tr><tr><td>D</td><td>G</td></tr><tr><td>00000000</td><td>00000000</td></tr><tr><td>35533411</td><td>11433553</td></tr><tr><td colspan="2">B</td></tr></table>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX
	H																	
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	B																	
	<p>(Création, remont, adjonction)</p> <p>Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			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 M'hamed BENNIS

MEDECINE GENERALE

Echographie

**Expert assermenté près les Tribunaux
Ex - Médecin Militaire**

Sur Rendez - vous



الدكتور امحمد بنيس

الطب العام

الفحص بالصدى

**خبير محلف لدى المحاكم
طبيب عسكري سابقا**

الزيارة بالموعد

Casablanca, le **03/02/2021** الدار البيضاء في

Madame FAKHAR El miloudia

1/ MEZOR 20 MG BTE DE 28

1 cp après le repas matin et soir

2/ PERIDYS susp buv

1 c à s avant le repas matin, midi et soir

3/ KALMAGAS CP

1 cp 3x/j avant

4/ FLOXIMAT 200 CP BTE DE 10

1 cp après le repas matin et soir

5/ FENAC 50 mg bte 30 Cps

5 cp après le repas le soir

6/ DRILL Toux sèche Sirop SS Ad

1 c à s matin, midi et soir

7/ MAXITONE AB

1 amp avant le repas le matin

8/ METEOSPASYL 60mg Caps x 2

2 capsule avant le repas matin et soir pdt 10 jours

9/ VITAMINE D3 B.O.N 200 000 UI/ ML x 4

1 dose pdt 1 mois

الدكتور بنيس محلف
خبير محلف لدى المحاكم
الطب العام
شارع 2 مارس الدار البيضاء
الهاتف : 0522 213 723 - 0522 213 307

صيدلية موكريم
PHARMACIE MOKRIM
60, Rue 30 - Marjane Aïn Chock
Tél.: 0522 21 39 7 - Casablanca

05 22 21 13 07 / 05 22 21 57 23 - هاتف عيادة - الدار البيضاء - بين الملقن - شارع 2 مارس - بين الملقن - الدار البيضاء - Bine Lamdoune - CASABLANCA - Tél.: 05 22 21 13 07 / 05 22 21 57 23

FENAC® PROMOPHARM Comprimés

Diclofénac sodique

Composition :

	FENAC®	FENAC®
Diclofénac sodique	25 mg	50 mg
Excipients q.s.p.	1 comprimé	1 comprimé

Propriétés pharmacologiques :

Anti-inflammatoire non stéroïdien local.

Indications thérapeutiques :

Chez l'adulte et l'enfant à partir de 15 ans :

- traitement symptomatique au long cours ;
- des rhumatismes inflammatoires chroniques, notamment polyarthrite rhumatoïde, spondylarthrite ankylosante ou syndromes apparentés, tels que syndrome de Fiessinger-Leroy-Reiter et rhumatisme psoriasique ;
- certaines arthroses douloureuses et invalidantes ;
- traitement symptomatique de courte durée des poussées aiguës des rhumatismes abarticulaires (épaules douloureuses aiguës, tendinites, bursites) ;
- arthrites microcristallines ;
- arthroses, lombalgies et radiculalgies sévères ;
- traitement des dysménorrhées essentielles après bilan étiologique.

Chez l'enfant à partir de 6 ans, l'indication est limitée aux rhumatismes inflammatoires.

Contre-indications :

FENAC ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- allergie au principe actif ou à l'un des excipients, aux autres AINS, à l'aspirine ;
- ulcère de l'estomac ;
- insuffisance hépatique, rénale et cardiaque sévère non contrôlée ;
- traitements sous anticoagulants ;
- enfants de moins de 6 ans.

Effets indésirables :

Les plus importants sont :

- Gastro-intestinaux : nausées, diarrhées, éructations, douleurs épigastriques, rares cas d'ulcère gastroduodénal, d'hémorragie digestive ou de perforation.
- Réactions d'hypersensibilité : légères manifestations exanthématisques, rash, eczéma, bronchospasmes, exceptionnelles réactions anaphylactiques.
- de rares cas d'asthénie, d'insomnie, d'irritabilité des bourdonnements d'oreille, obnubilations biologiques ont été signalés.

Des infections graves de la peau en cas de v

Précautions d'emploi :

Consultez votre médecin avant de prendre ce

Les sujets âgés ne doivent prendre ce traitement

L'utilisation prolongée de FENAC doit être su

Lors de la varicelle, il est prudent d'éviter l'ut

Mode d'emploi et posologie :

Se conformer strictement à l'ordonnance de v

Formes et autres présentations

FENAC® 25 mg - Boîte de 30 comprimés (liste I)

FENAC® 50 mg - Boîte de 30 comprimés (liste II)

FENAC® 100 mg - Boîte de 10 suppositoires (liste II)

FENAC® gel à 1% - Tube de 50 g

PROMOPHARM S.A.
Z.I. du Sahel, Had Soualem - Maroc





Gouttes buvables
Voie orale

KALMAGAS®

Comprimés et Gouttes buvables



Comprimé
Voie orale

FORME ET PRESENTATION :

Comprimé, boîte de 30 comprimés et boîte de 60 comprimés.

Gouttes buvables, flacon de 30ml.

COMPOSITION :

- Comprimé: Charbon actif naturel de tourbe; Huiles essentielles de Menthe (*Mentha piperita*); Huiles essentielles de Fenouil (*Foeniculum vulgare*).
Cellulose, phosphate mono calcique, surcose, antiagglomérant: dioxyde de silicium, carbonate de calcium, amidon, gomme arabique, polyvinylpyrrolidone, magnésium stéarate, carboxyméthylcellulose.
- Gouttes buvables: extraits secs de Fenouil (*Foeniculum vulgare*), de Camomille (*Matricaria recutita*), de Carvi (*Carum carvi*), huile essentielle de Menthe (*Mentha piperita*) Eau déminéralisée, Glycérol, conservateur naturel: sorbate de potassium.

PROPRIETES :

- **KALMAGAS® comprimé** est un produit naturel à base de :
 - Charbon végétal (dérivé de la tourbe) à grande capacité d'absorption de gaz intestinaux ce qui permet de soulager les patients ballonnés et de faciliter la digestion.
 - Huiles essentielles de Menthe et de Fenouil qui renforcent l'action du charbon végétal pour éliminer les gaz intestinaux et luttent contre les spasmes, procurant ainsi plus de confort intestinal.
- **KALMAGAS® gouttes buvables** associe des actifs naturels pour le confort intestinal:
 - Fenouil et Carvi reconnus pour éliminer les gaz intestinaux et les ballonnements.
 - Menthe poivrée et Camomille pour lutter contre les spasmes.

UTILISATIONS :

- **KALMAGAS® comprimé** est recommandé chez l'adulte en cas de ballonnement intestinal, de digestion difficile et de Troubles Fonctionnels Intestinaux (TFI).
- **KALMAGAS® gouttes buvables**, à usage pédiatrique est recommandé chez le nourrisson et l'enfant en cas de coliques, de ballonnement ou de crampes abdominales.

CONSEILS D'UTILISATION :

- **KALMAGAS® comprimé:**
 - 1 à 2 comprimés 2 fois par jour, a
 - Il est recommandé de prendre K
- **KALMAGAS® gouttes buvables:**
 - de 0 à 6 mois : 5 à 10 gouttes 1 fo
 - de 6 à 12 mois : 10 à 15 gouttes 1
 - de 1 à 3 ans : 15 à 20 gouttes 1 fo
 - de 3 à 12 ans : 20 à 30 gouttes 1 f

Les doses peuvent être augmentées

- À utiliser en complément d'une alim.
- Tenir hors de portée des jeunes en
- Conserver à l'abri de l'humidité et a

Complément alimentaire, ce n'est pas un médicament.

Fabriqué par Pharmalife Research Italie

Importé au Maroc par THERAPHARM

Autorisation ministère de santé n°: DA 20150606090 DMP/21RQv2 - DA 20131305138 DMP/21v1

Autorisation sanitaire ONSSA n°: ES.5.230.16

Pharmalife
RESEARCH

Pharmalife Research srl - Lecco - Fabriqué en Italie

KALMAGAS®

KALMAGAS Cpr Bte 60

PPC: 129,00 DH

Ut av :	Lot :
Août / 2025	200403

THERAPHARM

Lot:
A consommer de
préférence avant le:

8023DEP/87/46DEP/MAR010

DRILL TOUX SECHE 15 mg/5ml ADULTES SANS SUCRE

(DCI : Bromhydrate de dextrométhorphan)

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

- Garder cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demander plus d'information 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.

Dans cette notice :

1. QU'EST CE QUE DRILL TOUX SECHE 15 mg/5ml ADULTES SANS SUCRE ? ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE DRILL TOUX SECHE 15mg/5ml ADULTES SANS SUCRE ?
3. COMMENT PRENDRE DRILL TOUX SECHE 15 mg/5 ml ADULTES SANS SUCRE ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVEZ DRILL TOUX SECHE 15mg/5 ml ADULTES SANS SUCRE ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES.

1. QU'EST-CE QUE DRILL TOUX SECHE 15mg/5 ml ADULTES SANS SUCRE ? ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique

ANTITUSSIF

(R : système respiratoire)

Indications thérapeutiques

Traitement de courte durée des toux sèches et des toux d'irritation chez l'adulte (à partir de 15 ans)

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE DRILL TOUX SECHE 15mg/5 ml ADULTES SANS SUCRE ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

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

Contre-indications

Ne prenez jamais DRILL TOUX SECHE

Vous ne devez pas prendre ce médicament si :

- Vous êtes allergique
- Vous êtes asthmatique
- Vous êtes insuffisant
- Vous êtes traité par les
- Vous allaitez.

EN CAS DE DOUTE, V

DE VOTRE PHARMACIEN

Mises en garde spéciales

Faites attention avec DRILL

Mises en garde spéciales

- En cas de maladie chronique s'accompagnant de toux avec

- Ne traitez pas par ce médicament de défense naturelle nécessaire

- Si la toux devient grasse, s'accompagne de crachats, prenez l'avis de votre médecin.

- Ce médicament contient du

patients présentant une intolérance

- Ce médicament contient du parahydroxybenzoate de propyle (E218)

Attention ! Ce médicament contient

soit 0,05 g d'alcool par mesure de 5

Ce médicament contient 1.3% V/V d'

par mesure de 5 ml. L'utilisation de ce

alcooliques et doit être prise en compte

enfants et les groupes à haut risque tels que

épileptiques.

N'utilisez ce médicament qu'avec précaution

• En raison de la présence d'alcool, un avis médical

médicament en cas de maladie du foie ou d'épilepsie

PPV (DH) :

LOT N° :

UT. AV. :

Drill
Toux sèche
ADULTES
sans sucre

• En cas de survenue de fièvre, comme d'amélioration au bout de 5 jours, ne pas préconiser, ne pas prendre conjointement VOTRE MEDECIN,

• N'associez pas un médicament fluidifiant (mucolytique) avec cet antitussif.

Interactions avec d'autres médicaments

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS, notamment en cas de certains états dépressifs, SIGNEZ PHARMACIE TOUT TRAITEMENT

Ce médicament contient un antitussif

contiennent ou contiennent un autre antitussif

dépasser les doses maximales conseillées

Interactions avec les aliments et les boissons

La consommation de boissons alcoolisées pendant le

traitement.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez

Ne prenez pas de médicament sans avis de votre pharmacien

Grossesse

Il est possible de prendre un médicament pendant votre grossesse, à condition que cela soit recommandé par votre médecin.

Cependant, en fin de grossesse, la prise de certains médicaments peut avoir des effets néfastes chez le nouveau-né.

Il convient de toujours demander l'avis de votre médecin contenant du dextrométhorphan.

En raison de la présence d'alcool, ce médicament est déconseillé pendant l'allaitement.

Allaitement

Ce médicament passe dans le lait maternel.

De trop fortes doses de dextrométhorphan peuvent entraîner des pauses respiratoires chez le bébé.

conséquence, la prise de ce médicament pendant la grossesse est déconseillée.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules

Ce médicament provoque parfois une somnolence, évitez de conduire des véhicules ou d'utiliser des machines pendant le traitement.

Il peut être utile de commencer le traitement par une dose faible.

phénomène est accentué par la prise de certains médicaments.

des excipients à effet notoire

hydroxybenzoate de méthyle (E218)

hydroxybenzoate de propyle (E216)

liquide.

COMMENT PRENDRE DRILL TOUX SECHE

N'utilisez pas ce médicament

L'ADULTE (à partir de 15 ans)

mesure de 5 ml ou 2 mesures de 2,5 ml

besoin, renouveler la prise à 4 heures

en aucun cas 8 mesures par jour

ou en cas de maladie chronique

posologie, voir l'encart

administration

à l'eau après utilisation

administration

es d'au minimum 4 heures

est à prendre qu'au

nant que le soir, une

ement

La durée d'utilisation

et les instructions en cas de

si vous avez pris plus de DRILL TOUX SECHE, que vous n'auriez dû :

En cas de surdosage aigu, les symptômes

on, la dose recommandée est d'une fois par jour. Une fois le contrôle des besoins, on recommande de prendre votre médicament en respectant une dose de 20 mg une fois par jour. Votre médecin peut être amené à vous prescrire un traitement de votre asofose n'est pas

à infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :

à la prise d'AINS (anti-inflammatoires non stéroïdiens) :

à la prise d'AINS (anti-inflammatoires non stéroïdiens) :

à la prise d'AINS (anti-inflammatoires non stéroïdiens) :

à la prise d'AINS (anti-inflammatoires non stéroïdiens) :

à la prise d'AINS (anti-inflammatoires non stéroïdiens) :

à la prise d'AINS (anti-inflammatoires non stéroïdiens) :

à la prise d'AINS (anti-inflammatoires non stéroïdiens) :

à la prise d'AINS (anti-inflammatoires non stéroïdiens) :

à la prise d'AINS (anti-inflammatoires non stéroïdiens) :

à la prise d'AINS (anti-inflammatoires non stéroïdiens) :

à la prise d'AINS (anti-inflammatoires non stéroïdiens) :

à la prise d'AINS (anti-inflammatoires non stéroïdiens) :

à la prise d'AINS (anti-inflammatoires non stéroïdiens) :

à la prise d'AINS (anti-inflammatoires non stéroïdiens) :

à la prise d'AINS (anti-inflammatoires non stéroïdiens) :

à la prise d'AINS (anti-inflammatoires non stéroïdiens) :

à la prise d'AINS (anti-inflammatoires non stéroïdiens) :

à la prise d'AINS (anti-inflammatoires non stéroïdiens) :

à la prise d'AINS (anti-inflammatoires non stéroïdiens) :

à la prise d'AINS (anti-inflammatoires non stéroïdiens) :

à la prise d'AINS (anti-inflammatoires non stéroïdiens) :

à la prise d'AINS (anti-inflammatoires non stéroïdiens) :

à la prise d'AINS (anti-inflammatoires non stéroïdiens) :

à la prise d'AINS (anti-inflammatoires non stéroïdiens) :

Pour les patients ne pouvant pas avaler : les granules peuvent être dispersés dans de l'eau et introduits dans une seringue. Ils peuvent alors vous être administrés directement dans l'estomac par l'intermédiaire d'un tube (« sonde gastrique »).

Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :

Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :

Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :

Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :

Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :

Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :

Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :

Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :

Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :

Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :

Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :

Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :

Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :

Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :

Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :

Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :

Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :

Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :

Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :

Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :

Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :

Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :

Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :

Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :

Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :

examens sanguins réguliers pour surveiller votre taux de magnésium.
- Inflammation de l'intestin (entérite des diarrhées).
- Éruption cutanée possible avec douleurs au niveau des articulations.
Ce médicament peut dans de très rares cas avoir un impact sur les globules blancs entraînant une défense immunitaire. Vous devez consulter votre médecin dès que possible si vous avez une infection avec des symptômes tels que de la fièvre avec une toux générale très prolongée, ou de la fièvre avec des symptômes d'infection locale tels que des douleurs dans le cou, la gorge, la bouche, ou des difficultés à uriner. Si vous avez ces symptômes, un déficit de globules blancs (agranulocytose) pourra être éliminé par un test sanguin. Il est important que vous donniez des informations sur vos médicaments dans ce cas.

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 : Centre antipoison et de Pharmacovigilance. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

À COMBIEN CONSERVER MEZOR 20 mg ET 40 mg GÉLULES GASTRO-RÉSISTANTES ?
Tenir ce médicament hors de la vue et à la portée des enfants.
N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte après EXP.

À conserver à une température ne dépassant pas 30°C à l'abri de l'humidité. Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES
Que contient MEZOR 20 mg et 40 mg Gélules gastro-résistantes ?
MEZOR 20 mg :
Esomeprazole magnésium dihydrate..... 21,69 mg
Esomeprazole correspondant en Esomeprazole..... 20,00 mg

MEZOR 40 mg :
Esomeprazole magnésium dihydrate..... 43,37 mg
Esomeprazole correspondant en Esomeprazole..... 40,00 mg

Excipients : Granule de sucre(1), Hydroxyde de diméthicone 35%(2), Polysorbate 80, Mannitol, Monoglycérides diacétylés, Talc, Dispersion 30% de copolymère d'acide éthylacrylate méthacrylique(3), Citrate de triéthylol, Macrogol glycérides stéaroyl et du purifié..... 0,5 à 1 g gélule gastro-résistante.

(1) : Contenant du saccharose et amidon de maïs.
(2) : Contenant diméthicone, propyl-p-hydroxybenzoate(E216), méthyl-p-hydroxybenzoate(E218), acide sorbique, sodium benzoate, monolaurylate de propylglycol sorbitane, octylphényl éthanol, eau purifiée et propylène glycol.
(3) : Contenant copolymères d'acide méthacrylique et d'éthyle acrylate, eau purifiée, laurylsulfate de sodium et polysorbate 80.

Composition de l'enveloppe de gélatine : Gélatine, oxyde de fer jaune(E172), oxyde de fer blanc(E171).

Excipients à effets notables : Saccharose, propyl-p-hydroxybenzoate(E216) et méthyl-p-hydroxybenzoate(E218).

QU'EST-CE QUE MEZOR 20 mg ET 40 mg GÉLULES GASTRO-RÉSISTANTES ET COMMENT LE DÉBALLER ?
MEZOR 20 mg et 40 mg Gélules gastro-résistantes sous blisters PVC-Alu-PVC/Alu, boîtes de 7,14 et 28.

NOUVEAU D'ADRESSE DE L'ÉPITITULAIRE DE L'AMM AU MAROC
L'AMM PHARMA
Lot Bachkou, rue 7, 10, Casablanca
Pharmacie Responsable : O. MOTI
NOM ET ADRESSE DU FABRICANT
OUCHE PHARMA
Dour Ouled Sidj Abbou, Route 107, km 2,5 Tit Mellil - Casablanca

DATE DE RÉVISION DE LA NOTICE : Décembre 2019.
CONDITIONS DE PRÉSCRIPTION ET DE DÉLIVRANCE
Cibazole (liste II)

INFORMATIONS RÉSERVÉES AUX PROFESSIONNELS DE SANTÉ :
Sans objet

Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :

Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :

Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :

Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :

Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :

Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :

Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :

Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :

Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :

Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :

Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :

Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :
- Si vous avez une infection par *Helicobacter pylori* :

LABORATOIRE PHARMACEUTIQUE
PHARMA

Lot Bachkou, Rue 7, 10, Casablanca.
Pharmacie Responsable: O. MOTI

Si vous découvrez qu'un traitement, consultez votre

carences en vitamine D.

ATTENTION !

**NE PAS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE
MÉDICAMENT ?**

Le médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans
les cas suivants :

- Allergie à l'un des constituants, notamment à la
vitamine D,

- Hypercalcémie (taux anormalement élevé de
calcium dans le sang),

- Hypercalciurie (taux anormalement élevé de
calcium dans les urines),

- Insuffisance calcique (calcul rénal).

**SANS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE
CONSULTER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE
VOTRE PHARMACIEN.**

PRÉCAUTIONS EN GARDE SPÉCIALES

- Éviter un surdosage en vitamine D, prévenir
le médecin en cas d'association avec un
médicament contenant déjà cette vitamine.

- En cas d'administration de fortes doses et
de vitamine D, ou en cas d'association
des fortes doses de calcium, il est nécessaire
de surveiller le taux de calcium dans le sang et les

5 ans : 1 ampoule (soit 200 000 UI) tous les 6 mois.
Chez l'adolescent : 1 ampoule (soit 200 000 UI)
tous les 6 mois en période hivernale.

Chez la femme enceinte : 1/2 ampoule (soit 100
000 UI) au 6^{ème} ou 7^{ème} mois de grossesse.

Chez le sujet âgé : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI)
tous les 3 mois.

*En cas de pathologie digestive, de traitement
anticonvulsivant ou autres conditions particulières
décrites ci-dessus : se conformer à la prescription
médicale.*

Traitement de la carence en vitamine D :

1 ampoule (soit 200 000 UI) éventuellement répétée
une fois après 1 à 6 mois.

CE MÉDICAMENT
LEMEI
PRECISEMENT
PERSONNEL-
SITUATION

- IL PEUT ÊTRE
CAS.
UN AUTRE

- NE PAS
PERSONNEL
A UNE AUTRE

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Voie IM. L'ampoule peut être également administrée
par voie orale.



carences en vitamine D.

ATTENTION !

**NE PAS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE
MÉDICAMENT ?**

Le médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans
les cas suivants :

- Allergie à l'un des constituants, notamment à la
vitamine D,

- Hypercalcémie (taux anormalement élevé de
calcium dans le sang),

- Hypercalciurie (taux anormalement élevé de
calcium dans les urines),

- Insuffisance calcique (calcul rénal).

**EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE
CONSULTER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE
VOTRE PHARMACIEN.**

PRÉCAUTIONS EN GARDE SPÉCIALES

- Éviter un surdosage en vitamine D, prévenir
le médecin en cas d'association avec un
médicament contenant déjà cette vitamine.

- En cas d'administration de fortes doses et
de vitamine D, ou en cas d'association
des fortes doses de calcium, il est nécessaire
de surveiller le taux de calcium dans le sang et les

5 ans : 1 ampoule (soit 200 000 UI) tous les 6 mois.
Chez l'adolescent : 1 ampoule (soit 200 000 UI)
tous les 6 mois en période hivernale.

Chez la femme enceinte : 1/2 ampoule (soit 100
000 UI) au 6^{ème} ou 7^{ème} mois de grossesse.

Chez le sujet âgé : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI)
tous les 3 mois.

*En cas de pathologie digestive, de traitement
anticonvulsivant ou autres conditions particulières
décrites ci-dessus : se conformer à la prescription
médicale.*

Traitement de la carence en vitamine D :

1 ampoule (soit 200 000 UI) éventuellement répétée
une fois après 1 à 6 mois.

CE MÉDICAMENT NE DOIT ÊTRE UTILISÉ QUE PAR LE
PERSONNEL MÉDICAL.

PRÉCISER LA SITUATION
- IL PEUT ÊTRE UTILISÉ PAR UN AUTRE
CAS.

- NE PAS UTILISER PAR UNE AUTRE
PERSONNE.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Voie IM. L'ampoule peut être également administrée
par voie orale.



PERSONNEL-
SITUATION

UN AUTRE

A UNE AUTRE

carences en vitamine D.

ATTENTION !

**NE PAS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE
MÉDICAMENT ?**

Le médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans
les cas suivants :

- Allergie à l'un des constituants, notamment à la
vitamine D,

- Hypercalcémie (taux anormalement élevé de
calcium dans le sang),

- Hypercalciurie (taux anormalement élevé de
calcium dans les urines),

- Insuffisance calcique (calcul rénal).

**SANS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE
CONSULTER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE
VOTRE PHARMACIEN.**

PRÉCAUTIONS EN GARDE SPÉCIALES

- Éviter un surdosage en vitamine D, prévenir
le médecin en cas d'association avec un
médicament contenant déjà cette vitamine.

- En cas d'administration de fortes doses et
de vitamine D, ou en cas d'association
des fortes doses de calcium, il est nécessaire
de surveiller le taux de calcium dans le sang et les

5 ans : 1 ampoule (soit 200 000 UI) tous les 6 mois.
Chez l'adolescent : 1 ampoule (soit 200 000 UI)
tous les 6 mois en période hivernale.

Chez la femme enceinte : 1/2 ampoule (soit 100
000 UI) au 6^{ème} ou 7^{ème} mois de grossesse.

Chez le sujet âgé : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI)
tous les 3 mois.

*En cas de pathologie digestive, de traitement
anticonvulsivant ou autres conditions particulières
décrites ci-dessus : se conformer à la prescription
médicale.*

Traitement de la carence en vitamine D :

1 ampoule (soit 200 000 UI) éventuellement répétée
une fois après 1 à 6 mois.

CE MÉDICAMENT
LEMEI
PRECISEMENT
PERSONNEL-
SITUATION

- IL PEUT ÊTRE
CAS.
UN AUTRE

- NE PAS
PERSONNEL
A UNE AUTRE

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Voie IM. L'ampoule peut être également administrée
par voie orale.



carences en vitamine D.

ATTENTION !

**NE PAS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE
MÉDICAMENT ?**

Le médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans
les cas suivants :

- Allergie à l'un des constituants, notamment à la
vitamine D,

- Hypercalcémie (taux anormalement élevé de
calcium dans le sang),

- Hypercalciurie (taux anormalement élevé de
calcium dans les urines),

- Insuffisance calcique (calcul rénal).

**EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE
CONSULTER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE
VOTRE PHARMACIEN.**

PRÉCAUTIONS EN GARDE SPÉCIALES

- Éviter un surdosage en vitamine D, prévenir
le médecin en cas d'association avec un
médicament contenant déjà cette vitamine.

- En cas d'administration de fortes doses et
de vitamine D, ou en cas d'association
des fortes doses de calcium, il est nécessaire
de surveiller le taux de calcium dans le sang et les

5 ans : 1 ampoule (soit 200 000 UI) tous les 6 mois.
Chez l'adolescent : 1 ampoule (soit 200 000 UI)
tous les 6 mois en période hivernale.

Chez la femme enceinte : 1/2 ampoule (soit 100
000 UI) au 6^{ème} ou 7^{ème} mois de grossesse.

Chez le sujet âgé : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI)
tous les 3 mois.

*En cas de pathologie digestive, de traitement
anticonvulsivant ou autres conditions particulières
décrites ci-dessus : se conformer à la prescription
médicale.*

Traitement de la carence en vitamine D :

1 ampoule (soit 200 000 UI) éventuellement répétée
une fois après 1 à 6 mois.

CE MÉDICAMENT
LEMEI
PRECISEMENT
PERSONNEL-
SITUATION

- IL PEUT ÊTRE
CAS.
UN AUTRE

- NE PAS
PERSONNEL
A UNE AUTRE

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Voie IM. L'ampoule peut être également administrée
par voie orale.



LES SONT LES INFORMATIONS A
ONNAITRE AVANT DE PRENDRE
METEOSPASMYL, capsule molle ?
prenez jamais METEOSPASYL, capsule
:

ous êtes allergique (hypersensible) aux
stances actives ou à l'un des autres
posants contenus dans ce médicament,
ctionnés dans la rubrique 6.
ous avez déjà eu un effet indésirable après la
e de ce médicament.

issement et précautions :

s symptômes persistent ou s'aggr
de constipation prolongée, veuillez
e médecin.
EOSPASYL peut augmenter les
guins d'enzymes du foie (voir rubri
e médecin pourra être amené à vi
prises de sang pendant le traitem
ier l'état de votre foie. Une élévation de ces
ymes peut conduire votre médecin à
rompre le traitement.

AS DE DOUTE NE PAS HESITER A
ANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE
E PHARMACIEN.

s médicaments et METEOSPASYL,
le molle

ez votre médecin ou pharmacien si vous
z, avez récemment pris ou pourriez prendre
tre médicament.

capsule molle que vous n'auriez du :

Des cas de vertiges ont été rapportés lors de prises
à une posologie supérieure à celle recommandée.
Consultez immédiatement votre médecin ou votre
pharmacien.

**Si vous oubliez de prendre METEOSPASYL,
capsule molle :**

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

METEOSPASYL® B 20 caps molles
Alvérine citrate 60 mg / Siméticone 300 mg

P.P.V. : 40,40 DH

Distribué par COOPER PHARMA
41, rue Mohamed Diouri - Casablanca



estions sur l'utilisation de
ez plus d'informations à
pharmacien.

FFETS INDESIRABLES

ents, ce médicament peut

surviennent pas systématiquement chez tout le
monde.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables graves
suivants, veuillez contacter un médecin
immédiatement :

- Signes d'une réaction allergique sévère
notamment gonflement du visage, des lèvres, de
la bouche, de la langue et/ou de la gorge, pouvant
provoquer des difficultés à respirer ou à déglutir,
éruptions cutanées, démangeaisons, vertiges
sévères avec accélération des battements du
cœur et une transpiration abondante (réaction
allergique sévère considérée comme très rare
c'est-à-dire pouvant affecter jusqu'à 1 personne
sur 10 000).

LES SONT LES INFORMATIONS A
ONNAITRE AVANT DE PRENDRE
METEOSPASMYL, capsule molle ?
prenez jamais METEOSPASYL, capsule
:

ous êtes allergique (hypersensible) aux
stances actives ou à l'un des autres
posants contenus dans ce médicament,
ctionnés dans la rubrique 6.
ous avez déjà eu un effet indésirable après la
e de ce médicament.

issement et précautions :

s symptômes persistent ou s'aggr
de constipation prolongée, veuillez
e médecin.
EOSPASYL peut augmenter les
guins d'enzymes du foie (voir rubri
e médecin pourra être amené à vi
prises de sang pendant le traitem
ier l'état de votre foie. Une élévation de ces
ymes peut conduire votre médecin à
rompre le traitement.

AS DE DOUTE NE PAS HESITER A
ANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE
E PHARMACIEN.

s médicaments et METEOSPASYL,
le molle

ez votre médecin ou pharmacien si vous
z, avez récemment pris ou pourriez prendre
tre médicament.

capsule molle que vous n'auriez du :

Des cas de vertiges ont été rapportés lors de prises
à une posologie supérieure à celle recommandée.
Consultez immédiatement votre médecin ou votre
pharmacien.

**Si vous oubliez de prendre METEOSPASYL,
capsule molle :**

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

METEOSPASYL® B 20 caps molles
Alvérine citrate 60 mg / Siméticone 300 mg
P.P.V. : 40,40 DH
Distribué par COOPER PHARMA
41, rue Mohamed Diouri - Casablanca



estions sur l'utilisation de
ez plus d'informations à
pharmacien.

FFETS INDESIRABLES

ents, ce médicament peut

servienn pas systématiquement chez tout le
monde.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables graves
suivants, veuillez contacter un médecin
immédiatement :

- Signes d'une réaction allergique sévère
notamment gonflement du visage, des lèvres, de
la bouche, de la langue et/ou de la gorge, pouvant
provoquer des difficultés à respirer ou à déglutir,
éruptions cutanées, démangeaisons, vertiges
sévéres avec accélération des battements du
cœur et une transpiration abondante (réaction
allergique sévère considérée comme très rare
c'est-à-dire pouvant affecter jusqu'à 1 personne
sur 10 000).

Floximat® 200 mg

Ofloxacine

Boîtes de 10 et 20 comprimés enrobés

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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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 ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

Que contient cette notice ?

- 1 - Qu'est-ce que Floximat 200 mg, comprimé enrobé et dans quels cas est-il utilisé ?
- 2 - Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Floximat 200 mg, comprimé enrobé ?
- 3 - Comment prendre Floximat 200 mg, comprimé enrobé ?
- 4 - Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5 - Comment conserver Floximat 200 mg, comprimé enrobé ?
- 6 - Contenu de l'emballage et autres informations.
- 1 - Qu'est-ce que Floximat 200 mg, comprimé enrobé et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique : fluoroquinolone - code ATC : J01MA01. Floximat 200 mg, comprimé enrobé est un antibiotique de la famille des quinolones, du groupe des fluoroquinolones. La substance active est l'oflaxacine. Elle agit en tuant des bactéries responsables des infections. Elle est active uniquement sur certaines souches de bactéries.

Floximat 200 mg, comprimé enrobé est indiqué pour traiter les infections bactériennes suivantes :

- Certaines infections urinaires ;
 - Certaines infections gynécologiques et prostatiques ;
 - Certaines infections des os et des articulations ;
 - Certaines infections des voies respiratoires ;
 - Certaines infections de l'oreille et des sinus ;
 - Certaines infections cutanées ;
 - Certaines infections abdominales et du foie ;
 - En cas d'exposition à la maladie du charbon.
- (Voir rubrique 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Floximat 200 mg, comprimé enrobé ?)

2 - Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Floximat 200 mg, comprimé enrobé ?

Compte tenu du risque de tendinite avec ce médicament, informez votre médecin :

- Si vous prenez des médicaments corticoides pendant une longue période car ils peuvent favoriser le risque de tendinite et de rupture de tendon avec la prise concomitante de Floximat 200 mg, comprimé enrobé ;
- Si vous avez une activité sportive intense ;
- Et/ou si vous avez déjà eu des tendinites.

Ne prenez jamais Floximat 200 mg, comprimé enrobé :

Si vous êtes allergique à l'oflaxacine, aux autres quinolones ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament. Les signes d'une réaction allergique peuvent comprendre une éruption cutanée, des difficultés à respirer ou à avaler, un gonflement des lèvres, de la face, de la gorge ou

de la langue ;

- Si vous souffrez d'épilepsie ;
- Si vous avez déjà eu des problèmes aux tendons avec des antibiotiques de la même famille que Floximat. Un tendon lie le muscle au squelette ;
- Si vous êtes un enfant ou un adolescent en période de croissance (voir « Avertissements et précautions ») ;
- Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Floximat 200 mg, comprimé enrobé.

Enfants et adolescents

Floximat pourra être utilisé chez l'enfant à partir de l'âge de 6 ans (cette barrière d'âge est due à la forme pharmaceutique, considérant que toute prise de comprimé enrobé est déconseillée chez l'enfant âgé de moins de 6 ans car elle peut entraîner une fausse route) et chez l'adolescent, exceptionnellement, sous le contrôle d'un spécialiste, pour traiter certaines infections bactériennes sévères qui n'ont pas pu être traitées par d'autres antibiotiques.

Avant de prendre Floximat 200 mg, comprimé enrobé :

- Prévenez votre médecin ou votre pharmacien si :
 - Vous prenez des corticoïdes (voir rubrique « Autres médicaments et Floximat 200 mg, comprimé enrobé ») ;
 - Vous avez déjà eu des tendinites ;
 - Vous avez déjà présenté des problèmes rénaux car il pourra être nécessaire d'adapter votre traitement ;
 - Vous avez des problèmes au foie ;
 - Vous avez des problèmes neurologiques dont des convulsions, ou des problèmes psychiatriques ;
 - Vous souffrez de myasthénie (maladie rare qui entraîne une faiblesse musculaire) car ce médicament peut aggraver votre état ;
 - Vous avez un problème cardiaque : la prudence est recommandée pendant la prise d'un médicament tel que l'oflaxacine, si vous êtes né ou si vous avez des antécédents familiaux d'allongement de l'intervalle QT (observé sur l'ECG, enregistrement électrique du cœur), ou si vous avez un déséquilibre des électrolytes (en particulier des concentrations faibles en potassium ou magnésium dans le sang), un rythme cardiaque très lent (bradycardie), un cœur faible (insuffisance cardiaque), un antécédent de crise cardiaque (infarctus du myocarde), ou si vous êtes une femme ou une personne âgée ou si vous prenez des médicaments qui peuvent entraîner certaines modifications anormales de l'ECG (voir rubrique « Autres médicaments et Floximat 200 mg, comprimé enrobé ») ;
 - Si vous avez reçu un diagnostic d'hypertrophie ou de « ralentissement » d'un gros vaisseau sanguin (anévrisme aortique ou anévrisme périphérique d'un gros vaisseau) ;
 - Si vous avez déjà eu un épisode antérieur de dissection aortique (une déchirure de la paroi aortique) ;
 - Si vous présentez des antécédents ou de dissection aortique prédisposants (par exemple le syndrome de Marfan ou des troubles vasculaires cellulaires géantes, la maladie athérosclérose connue) ;
 - Vous êtes diabétique et prenez un traitement concomitant par anti-diabétique (insuline ou médicament par augmentation du sucre dans le sang), notamment des médicaments des patients généralement âgés ;
 - Vous ou un membre de votre

PPV :

Lot N° :

Exp :



glucose-6-phosphatase déficiente, ne pas présenter des problèmes de vision quand vous allez pr

Pendant la prise de

Prévenez immédiatement votre médecin si vous produitez pendant le traitement par Floximat

- Apparition de bulles dans la bouche, des yeux, s'étendant à tout le corps

Stevens-Johnson, ou des effets indésirables graves si des réactions appa

- Réaction allergique : Dès la première dose, sévère pouvant se manifester dans la poitrine, vers le passage en position

prendre Floximat 200 mg, comprimé enrobé, en danger, et contact

- Des douleurs et gonflement du tendon, parfois au cours de traitement plus de 60 ans, chez des patients ayant eu des tendinites.

et jusqu'à plusieurs semaines.

Au moindre signe de tendons, arrêtez de prendre Floximat 200 mg, comprimé enrobé.

Prévenez votre médecin des risques de rupture de tendon, et arrêtez immédiatement de prendre Floximat 200 mg, comprimé enrobé.

Les antibiotiques de cette classe peuvent provoquer des effets indésirables.

Devront plus vous être surveillés, et plus vous serez âgés.

Plus spécifiquement, des articulations douloureuses, des articulations apparaissant douloureuses, arrêtez immédiatement de prendre Floximat 200 mg, comprimé enrobé.

- Prévenez immédiatement votre médecin si vous souffrez d'un trouble neurologique (crises, maux de tête, etc.)

arrêtez Floximat 200 mg, comprimé enrobé.

- Des réactions psychologiques (troubles de la mémoire, de la concentration, etc.)

soins de la dépression.

ors du traitement, arrêtez immédiatement de prendre Floximat 200 mg, comprimé enrobé.

Si de tels effets indésirables apparaissent, arrêtez immédiatement de prendre Floximat 200 mg, comprimé enrobé.

ne peut se manifester, même sans symptômes, avant de mourir.

Docteur M'hamed BENNIS

MEDECINE GENERALE

Echographie

Expert assermenté près les Tribunaux
Ex - Médecin Militaire

Sur Rendez - vous

Casablanca, le

03 Fevr 2021

الدار البيضاء في

الدكتور محمد بنيس

الطب العام

الفحص بالصدى

خبير محلف لدى المحاكم
طبيب عسكري سابقا

الزيارة بالموعد



Nom/Prénom :

FAKHAR EL MILLOUTHA

Age :

Sex : H ☐

F ☒

- ☒ NFS
- ☒ VS
- ☐ Ionogramme sanguin
- ☒ GOT/GPT
- ☒ Urée sanguine
- ☒ Créatinémie
- ☒ Glycémie à jeûn
- ☒ Hemoglobine glyquée
- ☐ Protéinurie de 24H
- ☐ Microalbuminurie
- ☒ Triglycérides
- ☒ Cholestérol Total
- ☐ HDL-Cholestérol
- ☐ LDL-Cholestérol
- ☐ Ag HBs
- ☐ ASLO
- ☐ FER-Serique
- ☐ B-H-C-G
- ☐ Ex. parasitologique des selles
- ☐ +Coproculture

- ☐ Groupage + Rhésus
- ☐ Toxoplasmose
- ☐ Sérologie Rubéole
- ☐ ECBU
- ☐ prélèvement Vaginal
- ☐ + Antibuogramme
- ☒ TSH
- ☐ T3/T4
- ☒ CRP
- ☒ Dosage vit D2 - D3
- ☒ Acide Urique
- ☐ Réaction Latex-walers Rose
- ☐ Ferritine
- ☐ TP
- ☐ INR
- ☐ TCK
- ☐ Fibrinolyse
- ☐ Bilirubine Libre Conjugée
- ☐ PSA Total

Autres :

الدكتور محمد بنيس محلف
خبير محلف لدى المحاكم
الطب العام
713 شارع 2 مارس - الدار البيضاء
الهاتف : 0522 215 723 / 0522 211 307

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES DOUALAB

Dr DADOUNE Loubna

Médecin biologiste

Biochimie - Hématologie - Immunologie

Parasitologie - Mycologie - Hormonologie - Virologie

301, Lotissement Haj Fatah Oulfa

(Près Rond point CHEHDIA)

Casablanca

Tél. : 0522 900 300 - Fax : 0522 900 700

Casablanca le 4 février 2021

Madame FAKHAR EL MILOUDIA

FACTURE N° 189512

Analyses :

Numération formule sanguine -----	B	80	
Vitesse de sédimentation -----	B	30	
Glycémie (à jeûn) -----	B	20	
Hémoglobine glycosylée -----	B	90	
Créatinine -----	B	20	
Urée -----	B	30	
Acide urique -----	B	20	
Cholestérol total -----	B	30	
Triglycérides -----	B	60	
Transaminases -----	B	100	
Vitamine D2D3 -----	B	420	
Protéine C réactive -----	B	100	
TSH Ultrasensible -----	B	220	Total : B 1220

Prélèvements :

Sang-----	Pc	1,5	
-----------	----	-----	--

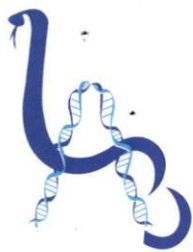
TOTAL DOSSIER

1 659,80 DH

Arrêtée la présente facture à la somme de :

Mille Six Cent Cinquante Neuf Dirhams et Quatre vingt Centimes

DOUALAB
Dr DADOUNE Loubna
Laboratoire d'Analyses Médicales
301 Lotissement Haj Fatah Oulfa - Casablanca
Tél : 0522 900 300 - Fax : 0522 900 700



مختبر التحاليل الطبية دُعاء لاب

Laboratoire d'analyses médicales DOUALAB

Dr. DADOUNE Loubna
Médecin biologiste

Biochimie - Hématologie - Bactériologie - Immunologie
Parasitologie - Mycologie - Hormonologie - Virologie

Madame FAKHAR EL MILOUDIA

Docteur M'HAMED BENNIS

Réf. : 21B153

Dossier ouvert le : 04/02/21

Prélèvement effectué à 09:08

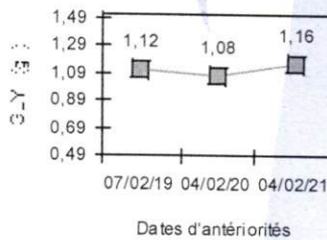
Edition du : 04/02/21

Page : 2/3

Compte Rendu d'Analyses

BIOCHIMIE

		Normales	Antériorités
Glycémie à jeun ----- :	1,16 * g/l	0,7 - 1,1	1,08
Soit :	6,4 mmol/l	3,9 - 6,1	6,0



Hémoglobine glycosylée ----- :	5,70 %	3 - 6	6,30
--------------------------------	--------	-------	------

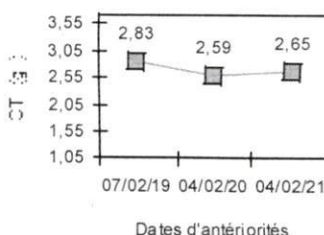
BIOCHIMIE

Créatinine ----- :	8,0 mg/l	7 - 14	10,0
Soit :	71 μmol/l	62 - 124	89
Urée ----- :	0,28 g/l	0,17 - 0,5	0,29
Soit :	4,67 mmol/l	2,83 - 8,34	4,83

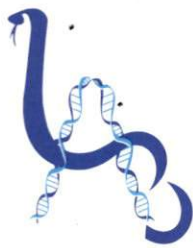
BIOCHIMIE

Acide urique 1 ----- :	56 mg/l	26 - 58	48
Soit :	333 μmol/l		286

Cholestérol Total ----- :	2,65 * g/l	1,5 - 2,4	2,59
Soit :	6,83 mmol/l	3,87 - 6,19	6,68



DOUALAB
Dr. DADOUNE Loubna
Laboratoire d'Analyses Médicales
301 Lot Haj Fatah Oulfa - Casablanca
Tél. : (0522) 900 300 - Fax : (0522) 900 700



مختبر التحاليل الطبية دواء لاب

Laboratoire d'analyses médicales DOUALAB

Dr. DADOUNE Loubna
Médecin biologiste

Biochimie - Hématologie - Bactériologie - Immunologie
Parasitologie - Mycologie - Hormonologie - Virologie

Madame FAKHAR EL MILOUDIA
Docteur M'HAMED BENNIS
Réf. : 21B153

Dossier ouvert le : 04/02/21
Prélèvement effectué à 09:08
Edition du : 04/02/21

Page : 1/3

Compte Rendu d'Analyses

HEMATOLOGIE

NUMERATION FORMULE SANGUINE

			Normales (Femme Adulte)	Antériorités 07/02/19
GLOBULES ROUGES				
Hématies -----:	5,00	M/mm ³	3,5 - 5,5	5,20
Hémoglobine -----:	14,5	g/100 ml	11 - 15	15,3
Hématocrite -----:	43	%	36 - 48	48
- V.G.M. -----:	86	μ ³	80 - 99	
- T.C.M.H. -----:	29	pg	28 - 32	
- C.C.M.H. -----:	34	g/100 ml	30 - 35	

GLOBULES BLANCS

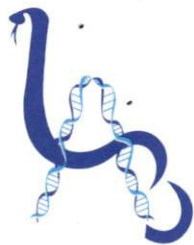
Numération des leucocytes -----:	6 000	/mm ³	4000 - 10000	6400
Formule leucocytaire				
Polynucléaires Neutrophiles -----:	39	* %	50 - 70	
Soit :	2 340	/mm ³	2000 - 7500	
Polynucléaires Eosinophiles -----:	2	%	1 - 3	
Soit :	120	/mm ³	40 - 300	
Polynucléaires Basophiles -----:	0	%	< 1	
Soit :	0	/mm ³	< 100	
Lymphocytes -----:	54	* %	20 - 40	
Soit :	3 240	/mm ³	1500 - 4000	
Monocytes -----:	5	%	1 - 8	
Soit :	300	/mm ³	40 - 800	

PLAQUETTES

Résultat -----:	313 000	/mm ³	150000 - 400000	237000
-----------------	---------	------------------	-----------------	--------

VITESSE DE SEDIMENTATION

			Normales	Antériorités 04/02/20
1 ^{ère} heure -----:	5	mm	< 10	5
2 ^{ème} heure -----:	15	mm	< 20	15



مختبر التحاليل الطبية دُعاء لاب

Laboratoire d'analyses médicales DOUALAB

Dr. DADOUNE Loubna
Médecin biologiste

Biochimie - Hématologie - Bactériologie - Immunologie
Parasitologie - Mycologie - Hormonologie - Virologie

Madame FAKHAR EL MILOUDIA

Docteur M'HAMED BENNIS

Réf. : 21B153

Dossier ouvert le : 04/02/21

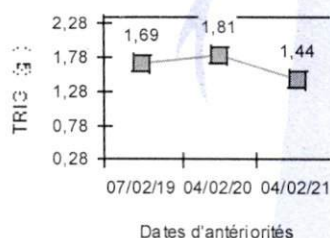
Prélèvement effectué à 09:08

Edition du : 04/02/21

Page : 3/3

Compte Rendu d'Analyses

		Normales	Antériorités
Triglycérides ----- :	1,44 * g/l	0,4 - 1,4	1,81
Soit :	1,65 mmol/l	0,45 - 1,6	2,07



Transaminases - SGOT / ASAT ----- :	22 UI/l	< 40	07/02/19 26
Transaminases - SGPT / ALAT ----- :	13 UI/l	< 40	19
Rapport SGOT / SGPT ----- :	1,69		

VITAMINES

Vitamine D2/D3 25OH ----- :	13,6 * ng/ml	30 - 100	7,6
Technique ELFA(Enzyme linked fluorescent Assay)			

Niveau	ng/ml
Déficient	<20
Insuffisant	20-29
Suffisant	30-100
Toxicité	>100

IMMUNO / SEROLOGIE

Protéine C réactive ----- :	4,8 mg/l	< 6
-----------------------------	----------	-----

HORMONOLOGIE

T S H ultrasensible ----- :	6,66 * µUI/ml	0,27 - 5	6,14
-----------------------------	---------------	----------	------

DOUALAB
Dr. DADOUNE Loubna
Laboratoire d'Analyses Médicales
301 Lot Haj Fateh Oulfa - Casablanca
Tél : (0522) 900 300 - Fax : (0522) 900 700